# LTORGANISATION FÜR GEISTIGES EIGENTUN Internationales Büro



INTERNATIONALE ANMELDUNG VERÖFFENTLICHT NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT)

(51) Internationale Patentklassifikati n 6: C12N 15/52, 15/82, A61K 35/78, C07K 14/415

(11) Internati nale Veröffentlichungsnumm r:

WO 96/15248

(43) Internationales Veröffentlichungsdatum:

23. Mai 1996 (23.05.96)

(21) Internationales Aktenzeichen:

PCT/EP95/04415

A1

(22) Internationales Anmeldedatum: 9. November 1995 (09.11.95)

(30) Pri ritätsdaten:

P 44 41 408.0

10. November 1994 (10.11.94) DE

(71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten ausser US): INSTITUT FÜR GENBIOLOGISCHE FORSCHUNG BERLIN GMBH [DE/DE]; Ihnestrasse 63, D-14195 Berlin (DE).

(72) Erfinder; und

- (75) Erfinder/Anmelder (nur für US): KOSSMANN, Jens [DE/DE]; Koblenzer Strasse 1, D-10715 Berlin (DE). SPRINGER, Franziska [DE/DE]; Mühlenstrasse 1, D-14167 Berlin (DE). ABEL, Gernot, J. [AT/AT]; Pichlgut Au 36, A-5311 Post Loibich! (AT).
- (74) Anwalt: VOSSIUS & PARTNER; Postfach 86 07 67, D-81634 München (DE).

(81) Bestimmungsstaaten: AU, CA, HU, JP, SI, US, europäisches Patent (AT, BE, CH, DE, DK, ES, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE).

#### Veröffentlicht

Mit internationalem Recherchenbericht. Vor Ablauf der für Änderungen der Ansprüche zugelassenen Frist. Veröffentlichung wird wiederholt falls Änderungen eintreffen.

- (54) Title: DNA MOLECULES THAT CODE FOR ENZYMES INVOLVED IN STARCH SYNTHESIS, VECTORS, BACTERIA, TRANSGENIC PLANT CELLS AND PLANTS CONTAINING SAID MOLECULES
- (54) Bezeichnung: DNA-MOLEKÜLE CODIEREND ENZYME, DIE AN DER STÄRKESYNTHESE BETEILIGT SIND, VEKTOREN, BAKTERIEN, TRANSGENE PFLANZENZELLEN UND PFLANZEN ENTHALTEND DIESE MOLEKÜLE

#### (57) Abstract

DNA molecules code for enzymes involved in starch synthesis in plants. These enzymes are two different isoforms of soluble starch synthase and a starch granule-bound starch synthase. Also disclosed are vectors, bacteria, plant cells transformed by said DNA molecules and regenerable plants derived therefrom, as well as starch that can be extracted from plants containing said proteins with an increased or reduced activity.

#### (57) Zusammenfassung

Die vorliegende Erfindung betrifft DNA-Moleküle, die für Enzyme codieren, die an der Stärkesynthese in Pflanzen beteiligt sind. Bei diesen Enzymen handelt es sich um zwei verschiedene Isoformen der löslichen Stärkesynthase sowie um eine Stärkekorn-gebundene Stärkesynthase. Weiterhin betrifft diese Erfindung Vektoren, Bakterien, sowie mit den beschriebenen DNA-Molekülen transformierte Pflanzenzellen und aus diesen regenerierbare Pflanzen. Ferner betrifft die Erfindung Stärke, die aus Pflanzen mit gesteigerter oder verringerter Aktivität der beschriebenen Proteine isoliert werden kann.

### LEDIGLICH ZUR INFORMATION

Codes zur Identifizierung von PCT-Vertragsstaaten auf den Kopfbögen der Schriften, die internationale Anmeldungen gemäss dem PCT veröffentlichen.

AT	Osterreich	GA	Gabon	MR	Mauretanien
AU	Australien	GB	Vereinigtes Königreich	MW	Malawi
BB	Barbados	GE	Georgien	NE	Niger
BE	Belgien	GN	Guinea	NL	Niederlande
BF	Burkina Faso	GR	Griechenland	NO	Norwegen
BG	Bulgarien	HU	Ungam	NZ	Neusceland
BJ	Benin	IE	Irland	PL	Polen
BR.	Brasilien	İT	Italien	PT	Portugal
BY	Belarus	JP	Japan	RO	Rumānien
CA	Kanada	KE	Kenya	RU	Russische Föderation
CF	Zentrale Afrikanische Republik	KG	Kirgisistan	SD	Sudan
CG	Kongo	KP	Demokratische Volksrepublik Korea	SE	Schweden
CH	Schweiz	KR	Republik Korea	SI	Slowenien
CI	Côte d'Ivoire	ΚZ	Kasachstan	SK	Slowakei
CM	Kamerun	Ll	Liechtenstein	SN	Senegal
CN	China	LK	Sri Lanka	TD	Tschad
CS	Tschechoslowakei	LU	Luxemburg	TG	Togo
cz	Tschechische Republik	LV	Lettland	TJ	Tadschikistan
DE	Deutschland	MC	Monaco	TT	Trinidad und Tobago
DK	Dinemark	MD	Republik Moldau	UA	Ukraine
ES	Spanien	MG	Madagaskar	US	Vereinigte Staaten von Amerika.
FI	Finnland	ML	Mali	UZ	Usbekistan
FR	Frankreich	MN	Mongolei	VN	Vietnam
F 17	FIMINICIU				

WO 96/15248 PCT/EP95/04415

DNA-Moleküle codierend Enzyme, die an der Stärkesynthese beteiligt sind, Vektoren, Bakterien, transgene Pflanzenzellen und Pflanzen enthaltend diese Moleküle

Die vorliegende Erfindung betrifft DNA-Moleküle, die Enzyme codieren, die an der Stärkesynthese in Pflanzen beteiligt sind. Bei diesen Enzymen handelt es sich um zwei verschiedene Isoformen der löslichen Stärkesynthase sowie um eine Stärkekorn-gebundene Stärkesynthase.

Weiterhin betrifft diese Erfindung Vektoren, Bakterien, sowie mit den beschriebenen DNA-Molekülen transformierte Pflanzenzellen und aus diesen regenerierbare Pflanzen.

Ferner werden Verfahren zur Herstellung transgener Pflanzen beschrieben, die aufgrund der Einführung von DNA-Molekülen, die lösliche bzw. Stärkekorn-gebundene Stärkesynthasen codieren, eine in ihren Eigenschaften veränderte Stärke synthetisieren.

Im Hinblick auf die zunehmende Bedeutung, die pflanzlichen Inhaltsstoffen als erneuerbaren Rohstoffquellen in letzter Zeit beigemessen wird, ist es eine der Aufgaben der biotechnologischen Forschung, sich um eine Anpassung dieser pflanzlichen Rohstoffe an die Anforderungen der verarbeitenden Industrie zu bemühen. Um eine Anwendung von nachwachsenden Rohstoffen in möglichst vielen Einsatzgebieten zu ermöglichen, ist es darüber hinaus erforderlich, eine große Stoffvielfalt zu erreichen.

Neben Ölen, Fetten und Proteinen stellen Polysaccharide die wesentlichen nachwachsenden Rohstoffe aus Pflanzen dar. Eine zentrale Stellung bei den Polysacchariden nimmt neben Cellulose die Stärke ein, die einer der wichtigsten Speicherstoffe in höheren Pflanzen ist. Neben Mais, Reis und Weizen spielt die Kartoffel bei der Stärkeproduktion eine wichtige Rolle.

Das Polysaccharid Stärke ist ein Polymer aus chemisch einheitlichen Grundbausteinen, den Glucosemolekülen. Es handelt sich dabei jedoch um ein sehr komplexes Gemisch aus unterschiedlichen Molekülformen, die sich hinsichtlich ihres Polymerisationsgrades und des Auftretens von Verzweigungen der Glucoseketten unterscheiden. Daher stellt Stärke keinen einheitlichen Rohstoff dar. Man unterscheidet insbesondere die Amylose-Stärke, ein im wesentlichen unverzweigtes Polymer aus  $\alpha$ -1,4-glycosidisch verknüpften Glucosemolekülen, von der Amylopektin-Stärke, die ihrerseits ein komplexes Gemisch aus unterschiedlich verzweigten Glucoseketten darstellt. Verzweigungen kommen dabei durch das Auftreten von zusätzlichen  $\alpha$ -1,6-glycosidischen Verknüpfungen zustande. In typischen für die Stärkeproduktion verwendeten Pflanzen, z.B. Mais oder Kartoffel, besteht die synthetisierte Stärke zu ca. 25 % aus Amylosestärke und zu ca. 75 % aus Amylopektin-Stärke.

Um eine möglichst breite Anwendung von Stärke zu ermöglichen, erscheint es wünschenswert, Pflanzen zur Verfügung zu stellen, die in der Lage sind, modifizierte Stärke zu synthetisieren, die sich für verschiedene Verwendungszwecke besonders eignet. Eine Möglichkeit, derartige Pflanzen bereitzustellen, besteht – neben züchterischen Maßnahmen – in der gezielten genetischen Veränderung des Stärkemetabolismus stärkeproduzierender Pflanzen durch gentechnologische Methoden. Voraussetzung hierfür ist jedoch die Identifizierung und Charakterisierung der an der Stärkesynthese und/oder – modifikation beteiligten Enzyme sowie die Isolierung der entsprechenden, diese Enzyme codierende DNA-Moleküle.

Die biochemischen Synthesewege, die zum Aufbau von Stärke führen, sind im wesentlichen bekannt. Die Stärkesynthese in pflanzlichen Zellen findet in den Plastiden statt. In photosynthetisch aktiven Geweben sind dies die Chloroplasten, in photosynthetisch inaktiven, stärkespeichernden Geweben die Amyloplasten.

Die wichtigsten an der Stärkesynthese beteiligten Enzyme sind die Stärkesynthasen sowie Verzweigungsenzyme. Bei den Stärkesynthasen sind verschiedene Isoformen beschrieben, die alle eine Polymerisierungsreaktion durch Übertragung eines Glucosylrestes von ADP-Glucose auf  $\alpha$ -1,4-Glucane katalysieren. Verzweigungsenzyme katalysieren die Einführung von  $\alpha$ -1,6-Verzweigungen in lineare  $\alpha$ -1,4-Glucane.

Darüber hinaus wird die Beteiligung weiterer Enzymaktivitäten, beispielsweise hydrolytischer oder phosphorolytischer, an der Stärkesynthese diskutiert (Preiss in Oxford Surveys Plant Molecular and Cell Biology, Oxford University Press, Vol. 7 (1991), 59-114). Im Fall des "R-Enzyms", des sogenannten Disproportionierungsenzyms, und der Stärkephosphorylasen kann ebenfalls eine Beteiligung an der Stärkesynthese nicht ausgeschlossen werden, obwohl diese Enzyme bisher meist mit dem Stärkeabbau in Verbindung gebracht werden. Stärkesynthasen können in zwei Klassen eingeteilt werden: Stärkekorn-gebundenen Stärkesynthasen ("granule-bound starch synthases"; GBSS), die überwiegend an Stärkekörner gebunden, aber auch in löslicher Form vorliegen, und die löslichen Stärkesynthasen ("soluble starch synthases"; SSS). Für verschiedene Pflanzenspezies werden innerhalb dieser Klassen wiederum verschiedene Isoformen beschrieben, sich hinsichtlich ihrer Abhängigkeit von Startermolekülen unterscheiden (sogenannte "primer dependent" (Typ II) und "primer independent" (Typ I) starch synthases).

Lediglich für die Isoform GBSS I gelang es bisher, die genaue Funktion bei der Stärkesynthese zu ermitteln. Pflanzen, in denen diese Enzymaktivität stark oder vollkommen reduziert ist, synthetisieren eine amylosefreie (sogenannte "waxy") Stärke (Shure et al., Cell 35 (1983), 225-233; Visser et al., Mol. Gen. Genet. 225 (1991), 289-296; WO 92/11376), so daß diesem Enzym eine entscheidende Rolle bei der Synthese der Amylosestärke zugesprochen wird. Dieses Phänomen wird ebenfalls in Zellen der Grünalge Chlamydomonas reinhardtii beobachtet (Delrue et al., J. Bacteriol. 174 (1992), 3612-3620). Bei Chlamydomonas konnte darüber hinaus

Glucane aufweist.

gezeigt werden, daß GBSS I nicht nur an der Synthese der Amylose beteiligt ist, sondern auch einen Einfluß auf die Amylopektinsynthese besitzt. In Mutanten, die keine GBSS I-Aktivität aufweisen, fehlt eine bestimmte Fraktion des normalerweise synthetisierten Amylopektins, die längerkettige

Die Funktionen der anderen Isoformen der Stärkekorn-gebundenen Stärkesynthasen, insbesondere der GBSS II, und der löslichen Stärkesynthasen sind bisher unklar. Es wird angenommen, daß die löslichen Stärkesynthasen zusammen mit Verzweigungsenzymen an der Synthese des Amylopektins beteiligt sind (siehe z.B. Ponstein et al., Plant Physiol. 92 (1990), 234-241) und daß sie eine wichtige Funktion bei der Regulation der Stärkesyntheserate spielen.

Bei Kartoffel wurden die Isoformen GBSS I, GBSS II, sowie zwei bzw. drei Isoformen der löslichen Stärkesynthasen, die bisher nicht näher bezeichnet wurden, identifiziert (Ponstein et al., Plant Physiol. 92 (1990), 234-241; Smith et al., Planta 182 (1990), 599-604; Hawker et al., Phytochemistry 11 (1972), 1287-1293). Für Erbse wurde ebenfalls eine GBSS II nachgewiesen (Dry et al., The Plant Journal 2,2 (1992), 193-202).

Eine GBSS I aus Kartoffel codierende cDNA sowie eine genomische DNA sind bereits beschrieben (Visser et al., Plant Sci. 64 (1989), 185-192; van der Leij et al., Mol. Gen. Genet. 228 (1991), 240-248). Nucleinsäuresequenzen, die weitere Stärkekorn-gebundene Stärkesynthasen oder eine der löslichen Stärkesynthase-Isoformen aus Kartoffel codieren, lagen jedoch bisher noch nicht vor.

Außer bei der Kartoffel wurden lösliche Stärkesynthasen auch in einer Reihe weiterer Pflanzenarten identifiziert. Lösliche Stärkesynthasen sind beispielsweise bis zur Homogenität aus Erbse (Denyer und Smith, Planta 186 (1992), 609-617) und Mais (WO 94/09144) isoliert worden. Im Fall der Erbse stellte sich heraus, daß die als SSS II identifizierte Isoform der löslichen Stärkesynthase identisch ist mit der

WO 96/15248

Stärkekorn-gebundenen Stärkesynthase GBSS II (Denyer et al., Plant J. 4 (1993), 191-198). Für einige weitere Pflanzenspezies wurde das Vorhandensein mehrerer SSS-Isoformen Hilfe chromatographischer Methoden beschrieben, beispiels-Physiologia Schulman, (Tyynelä und bei Gerste weise Plantarum 89 (1993) 835-841; Kreis, Planta 148 (1980), 412-416), Mais (Pollock und Preiss, Arch. Biochem. Biophys. 204 (1980), 578-588) und Weizen (Rijven, Plant Physiol. (1986), 448-453). DNA-Sequenzen, die diese Proteine codieren, wurden jedoch bisher nicht beschrieben.

Eine cDNA-Sequenz, die eine lösliche Stärkesynthase codiert, wurde bisher lediglich für Reis beschrieben (Baba et al., Plant Physiol. 103 (1993), 565-573).

Um Möglichkeiten bereitzustellen, beliebige stärkespeicherde Pflanzen dahingehend zu verändern; daß sie eine modifizierte Stärke synthetisieren, ist es erforderlich, jeweils DNA-Sequenzen zu identifizieren, die die verschiedenen Isoformen der Stärkekorn-gebundenen bzw. löslichen Stärkesynthasen codieren.

Der vorliegenden Erfindung liegt somit die Aufgabe zugrunde, DNA-Moleküle, insbesondere aus Kartoffel, zur Verfügung zu stellen, die an der Stärkebiosynthese beteiligte Enzyme codieren und mit deren Hilfe es möglich ist, gentechnisch veränderte Pflanzen herzustellen, die eine erhöhte oder erniedrigte Aktivität dieser Enzyme aufweisen, wodurch es zu einer Veränderung der chemischen und/oder physikalischen Eigenschaften der in diesen Pflanzen synthetisierten Stärke kommt.

Diese Aufgabe wird durch die Bereitstellung der in den Patentansprüchen bezeichneten Ausführungsformen gelöst.

Die Erfindung betrifft daher DNA-Moleküle, die Stärkesynthasen codieren, insbesondere solche DNA-Moleküle, die Stärkekorn-gebundene Stärkesynthasen der Isoform II codieren, als auch DNA-Moleküle, die lösliche Stärkesynthasen codieren.

Region umfassen.

. ....

Insbesondere betrifft die vorliegende Erfindung DNA-Mole-küle, die Proteine mit der biologischen Aktivität einer Stärkekorn-gebundenen Stärkesynthase der Isoform II (GBSSII) codieren oder ein biologisch aktives Fragment eines solchen Proteins, wobei derartige Moleküle vorzugsweise Proteine mit der unter Seq ID No. 8 angegebenen Aminosäuresequenz codieren. Insbesondere betrifft die Erfindung DNA-Moleküle mit der unter Seq D No. 7 angegebenen Nucleotidsequenz, bevorzugt Moleküle, die die in Seq ID No. 7 angegebene codierende

Gegenstand der Erfindung sind ebenfalls DNA-Moleküle, die eine GBSSII codieren und deren Sequenz aufgrund der Degeneration des genetischen Codes von den Nucleotidsequenzen der oben beschriebenen DNA-Moleküle abweicht.

Ferner betrifft die vorliegende Erfindung DNA-Moleküle, die GBSSII codieren und die mit einem der oben beschriebenen DNA-Moleküle hybridisieren. Derartige DNA-Moleküle stammen vorzugsweise aus stärkespeichernden Pflanzen, insbesondere dicotylen Pflanzen, und besonders bevorzugt aus Kartoffel.

Die durch die erfindungsgemäßen DNA-Moleküle codierten GBSSII-Proteine haben vorzugsweise ein Molekulargewicht von 85±5 kD. GBSSII-Proteine liegen vorwiegend an Stärkekörner gebunden vor, können jedoch auch in löslicher Form vorliegen.

Ferner betrifft die vorliegende Erfindung DNA-Moleküle, die Proteine mit der biologischen Aktivität einer löslichen Stärkesynthase der Isoform B (SSSB) codieren oder ein biologisch aktives Fragment eines solchen Proteins, wobei derartige Moleküle vorzugsweise Proteine mit der unter Seq ID No. 10 angegebenen Aminosäuresequenz codieren. Insbesondere betrifft die Erfindung DNA-Moleküle mit der unter Seq ID No. 9 angegebenen Nucleotidsequenz, bevorzugt Moleküle, die die in Seq ID No. 9 angegebene codierende Region umfassen.

Gegenstand der Erfindung sind ebenfalls DNA-Moleküle, die eine SSSB codieren und deren Sequenz aufgrund der Degeneration des genetischen Codes von den Nucleotidsequenzen der oben beschriebenen DNA-Moleküle abweicht.

Ferner betrifft die vorliegende Erfindung DNA-Moleküle, die SSSB codieren und die mit einem der oben beschriebenen DNA-Moleküle hybridisieren. Ausgenommen sind dabei DNA-Moleküle aus Reis. Die durch die erfindungsgemäßen DNA-Moleküle codierten SSSB-Proteine haben vorzugsweise ein Molekulargewicht von 78±5 kD.

Die enzymatischen Eigenschaften der SSSB-Proteine sind in den Beispielen beschrieben.

Die Erfindung betrifft weiterhin DNA-Moleküle, die Proteine mit der biologischen Aktivität einer löslichen Stärkesynthase der Isoform A (SSSA) codieren. Derartige Proteine können beispielsweise dadurch charakterisiert werden, daß sie von einem Antikörper, der gegen das Peptid mit der Aminosäuresequenz

## NH2-GTGGLRDTVENC-COOH (Seq ID No. 13)

gerichtet ist, erkannt werden. Die enzymatischen Eigenschaften der SSSA-Proteine sind in den Beispielen beschrieben. Ein Beispiel für ein DNA-Molekül, das ein derartiges Protein codiert, ist ein DNA-Molekül mit der in Seq ID No. 11 dargestellten codierenden Region. Dieses DNA-Molekül kann verwendet werden, um aus anderen Organismen, insbesondere Pflanzen DNA-Moleküle zu isolieren, die SSSA-Proteine codieren. Somit betrifft die vorliegende Erfindung auch DNA-Moleküle, die Proteine mit der biologischen Aktivität einer löslichen Stärkesynthase der Isoform A (SSSA) codieren oder ein biologisch aktives Fragment eines solchen Proteins, wobei derartige Moleküle vorzugsweise Proteine mit der unter Seq ID No. 12 angegebenen Aminosäuresequenz codieren. Insbesondere betrifft die Erfindung DNA-Moleküle mit der unter SeqID No. 11 angegebenen Nucleotidsequenz, bevorzugt Moleküle, die die in Seq ID No. 11 angegebene codierende Region umfassen.

1

Gegenstand der Erfindung sind ebenfalls DNA-Moleküle, die eine SSSA codieren und deren Sequenz aufgrund der Degeneration des genetischen Codes von den Nucleotidsequenzen der oben beschriebenen DNA-Moleküle abweicht.

Ferner betrifft die vorliegende Erfindung DNA-Moleküle, die SSSA codieren und die mit einem der oben beschriebenen DNA-Moleküle hybridisieren.

Das SSSA-Protein hat dabei vorzugsweise in einer SDS-Gelelektrophorese ein apparentes Molekulargewicht von ca. 120 bis 140 kD, insbesondere von ca. 135 kD.

Der Begriff "Hybridisierung" bedeutet im Rahmen dieser Erfindung eine Hybridisierung unter konventionellen Hybridisierungsbedingungen, vorzugsweise unter stringenten Bedinqunqen, wie sie beispielsweise in Sambrock et al., Molecular Cloning, A Laboratory Manual, 2. Aufl. (1989) Cold Spring Harbor Laboratory Press, Cold Spring Harbor, NY) beschrieben sind. DNA-Moleküle, die mit den erfindungsgemäßen DNA-Molekülen hybridisieren, können prinzipiell aus jedem beliebigen Organismus (d.h. Proparyonten oder Eukaryonten, insbesondere Algen, Pflanzen oder tierischen Pilzen, Oprganismen) stammen, der derartige DNA-Moleküle besitzt. Sie stammen vorzugsweise aus monokotylen oder dikotylen Pflanzen, insbesondere aus Nutzpflanzen, und besonders bevorzugt aus Stärke-speichernden Pflanzen.

DNA-Moleküle, die mit den erfindungsgemäßen DNA-Molekülen hybridisieren, können z.B. aus genomischen oder aus cDNA-Bibliotheken verschiedener Organismen isoliert werden.

Die Identifizierung und Isolierung derartiger DNA-Moleküle aus Pflanzen oder anderen Organismen kann dabei unter Verwendung der erfindungsgemäßen DNA-Moleküle oder Teile dieser DNA-Moleküle bzw. der reversen Komplemente dieser Moleküle erfolgen, z.B. mittels Hybridisierung nach Standardverfahren (siehe z.B. Sambrook et al., 1989, Molecular Cloning, A Laboratory Manual, 2. Aufl. Cold Spring Harbor Laboratory Press, Cold Spring Harbor, NY).

Í

Als Hybridisierungsprobe können z.B. DNA-Moleküle verwendet werden, die exakt die oder im wesentlichen die unter Seq ID No. 7, 9 oder 11 angegebene DNA-Sequenz oder Teile dieser Sequenz aufweisen. Bei den als Hybridisierungsprobe verwendeten DNA-Fragmenten kann es sich auch um synthetische DNA-Fragmente handeln, die mit Hilfe der gängigen DNA-Synthesetechniken hergestellt wurden und deren Sequenz im wesentlichen mit der eines erfindungsgemäßen DNA-Moleküls übereinstimmt. Hat man Gene identifiziert und isoliert, die mit den erfindungsgemäßen DNA-Sequenzen hybridisieren, ist eine Bestimmung der Sequenz und eine Analyse der Eigenschaften der von dieser Sequenz codierten Proteine erforderlich.

Die mit den erfindungsgemäßen DNA-Molekülen hybridisierenden Moleküle umfassen auch Fragmente, Derivate und allelische Varianten der oben beschriebenen DNA-Moleküle, die eines der oben beschriebenen Proteine codieren. Unter Fragmenten werden dabei Teile der DNA-Moleküle verstanden, die lang genug sind, um eines der beschriebenen Proteine zu codieren. Der Ausdruck Derivat bedeutet in diesem Zusammenhang, daß die DNA-Sequenzen dieser Moleküle sich von den Sequenzen der oben beschriebenen DNA-Moleküle an einer oder mehreren Positionen unterscheiden und einen hohen Grad an Homologie zu diesen DNA-Sequenzen aufweisen. Homologie bedeutet dabei eine Sequenzidentität von mindestens 40 %, insbesondere eine Identität von mindestens 60 %, vorzugsweise über 80 % und besonders bevorzugt über 90 %. Die Abweichungen zu den oben beschriebenen DNA-Molekülen können dabei durch Deletion, Substitution, Insertion oder Rekombination entstanden sein. Homologie bedeutet ferner, daß funktionelle und/oder strukturelle Äquivalenz zwischen den betreffenden DNA-Molekülen oder den durch sie codierten Proteinen, besteht. Bei den DNA-Molekülen, die homolog zu den oben beschriebenen DNA-Molekülen sind und Derivate dieser DNA-Moleküle darstellen, handelt es sich in der Regel um Variationen dieser DNA-Moleküle, die Modifikationen darstellen, die dieselbe biologische Funktion ausüben. Es kann sich dabei sowohl um natürli1

cherweise auftretende Variationen handeln, beispielsweise um Sequenzen aus anderen Organismen, oder um Mutationen, wobei diese Mutationen auf natürliche Weise aufgetreten sein können oder durch gezielte Mutagenese eingeführt wurden. Ferner kann es sich bei den Variationen um synthetisch hergestellte Sequenzen handeln. Bei den allelischen Varianten kann es sich sowohl um natürlich auftretende Varianten handeln, als auch um synthetisch hergestellte oder durch rekombinante DNA-Techniken erzeugte Varianten.

Die von den verschiedenen Varianten der erfindungsgemäßen DNA-Moleküle codierten Proteine weisen bestimmte gemeinsame Charakteristika auf. Dazu können z.B. Enzymaktivität, Molekulargewicht, immunologische Reaktivität, Konformation etc. gehören, sowie physikalische Eigenschaften wie z.B. das Laufverhalten in Gelelektrophoresen, chromatographisces Verhalten, Sedimentationskoeffizienten, Löslichkeit, spektroskopische Eigenschaften, Stabilität; pH-Optimum, Temperatur-Optimum etc.

Wichtige Charakteristika einer Stärkesynthase sind: i) ihre Lokalisation im Stroma der Plastiden pflanzlicher Zellen; ii) ihre Fähigkeit zur Synthese linearer  $\alpha$ -1,4-verknüpfter Polyglucane unter Verwendung von ADP-Glucose als Substrat. Diese Aktivität kann wie in Denyer und Smith (Planta 186 (1992), 606-617) und in den Beispielen beschrieben bestimmt werden.

Die erfindungsgemäßen DNA-Moleküle können prinzipiell aus jedem Organismus stammen, der die beschriebenen Proteine exprimiert, vorzugsweise aus Pflanzen, insbesondere aus stärkesynthetisierenden bzw. stärkespeichernden Pflanzen. Diese können sowohl monokotyle oder auch dikotyle Pflanzen sein. Besonders bevorzugt sind dabei z.B. Getreidearten (wie Gerste, Roggen, Hafer, Weizen etc.), Mais, Reis, Erbse, Maniok, Kartoffel usw.

Ferner betrifft die Erfindung Vektoren, insbesondere Plasmide, Cosmide, Viren, Bacteriophagen und andere in der Gentechnik gängige Vektoren, die die oben beschriebenen erfindungsgemäßen DNA-Moleküle enthalten.

In einer bevorzugten Ausführungsform sind die in den Vektoren enthaltenen DNA-Moleküle verknüpft mit DNA-Elementen, die die Transkription und Synthese einer translatierbaren RNA in prokaryontischen oder eukaryontischen Zellen gewährleisten.

Die Expression der erfindungsgemäßen DNA-Moleküle in prokaryontischen Zellen, beispielsweise in Escherichia coli, ist insofern interessant, als daß auf diese Weise eine genauere Charakterisierung der enzymatischen Aktivitäten dieser Enzyme, für die diese Moleküle codieren, ermöglicht wird. Es ist insbesondere möglich, das Produkt, das von den entsprechenden Enzymen in Abwesenheit anderer, in der pflanzlichen Zelle an der Stärkesynthese beteiligter Enzyme synthetisiert wird, zu charakterisieren. Dies läßt Rückschlüsse zu auf die Funktion, die das entsprechende Protein bei der Stärkesynthese in der Pflanzenzelle ausübt.

Darüber hinaus ist es möglich, mittels gängiger molekularbiologischer Techniken (siehe z.B. Sambrook et al., 1989,
Molecular Cloning, A Laboratory Manual, 2. Aufl. Cold Spring
Harbor Laboratory Press, Cold Spring Harbor, NY) verschiedenartige Mutationen in die erfindungsgemäßen DNA-Moleküle
einzuführen, wodurch es zur Synthese von Proteinen mit eventuell veränderten biologischen Eigenschaften kommt. Hierbei
ist zum einen die Erzeugung von Deletionsmutanten möglich,
bei denen durch fortschreitende Deletionen vom 5'- oder vom
3'- Ende der codierenden DNA-Sequenz DNA-Moleküle erzeugt
werden, die zur Synthese entsprechend verkürzter Proteine
führen. Durch derartige Deletionen am 5'-Ende der DNA-Sequenz ist es beispielsweise möglich, Aminosäuresequenzen zu
identifizieren, die für die Translokation des Enzyms in die
Plastiden verantwortlich sind (Transitpeptide). Dies erlaubt

kalisiert sind.

)

es, gezielt Enzyme herzustellen, die durch Entfernen der entsprechenden Sequenzen nicht mehr in den Plastiden, sondern im Cytosol lokalisiert sind, oder aufgrund der Addition von andereren Signalsequenzen in anderen Kompartimenten lo-

Andererseits ist auch die Einführung von Punktmutationen denkbar an Positionen, bei denen eine Veränderung der Aminosäuresequenz einen Einfluß beispielweise auf die Enzymaktivität oder die Regulierung des Enzyms hat. Auf diese Weise können z.B. Mutanten hergestellt werden, die einen veränderten Km-Wert besitzen oder nicht mehr den normalerweise in der Zelle vorliegenden Regulationsmechanismen über allosterische Regulation oder kovalente Modifizierung unterliegen. Des weiteren können Mutanten hergestellt werden, die eine veränderte Substrat- oder Produktspezifität aufweisen, wie z.B. Mutanten, die als Substrat ADP-Glucose-6-Phosphat anstatt ADP-Glucose verwenden. Weiterhin können Mutanten hergestellt werden, die ein verändertes Aktivitäts-Temperatur-Profil aufweisen.

Für die gentechnische Manipulation in prokaryontischen Zellen können die erfindungsgemäßen DNA-Moleküle oder Teile dieser Moleküle in Plasmide eingebracht werden, die eine Mutagenese oder eine Sequenzveränderung durch Rekombination von DNA-Sequenzen erlauben. Mit Hilfe von Standardverfahren (vgl. Sambrook et al., 1989, Molecular Cloning: A laboratory manual, 2. Aufl., Cold Spring Harbor Laboratory Press, NY, USA) können Basenaustausche vorgenommen oder natürliche oder synthetische Sequenzen hinzugefügt werden. Für die Verbindung der DNA-Fragmente untereinander können an die Fragmente Adaptoren oder linker angesetzt werden. Ferner können Manipulationen, die passende Restriktionsschnittstellen zur Verfügung stellen oder die überflüssige DNA oder Restriktionsschnittstellen entfernen, eingesetzt werden. Wo Insertionen, Deletionen oder Substitutionen in Frage kommen, können in vitro-Mutagenese, "primer repair", Restriktion oder Ligation verwendet werden. Als Analysemethode werden im allgemeinen

eine Sequenzanalyse, eine Restriktionsanalyse und weitere biochemisch-molekularbiologische Methoden durchgeführt.

In einer weiteren Ausführungsform betrifft die Erfindung Wirtszellen, insbesondere prokaryontische oder eukaryontische Zellen, die ein oben beschriebenes erfindungsgemäßes DNA-Molekül oder einen erfindungsgemäßen Vektor enthalten. Dabei handelt es sich vorzugsweise um bakterielle Zellen oder pflanzliche Zellen.

Gegenstand der Erfindung sind ferner die Proteine, die durch die erfindungsgemäßen DNA-Moleküle codiert werden, sowie Verfahren zu deren Herstellung, wobei eine erfindungsgemäße Wirtszelle unter Bedingungen kultiviert wird, die die Synthese des Proteins erlauben, und das Protein aus den kultivierten Zellen und/oder dem Kulturmedium isoliert wird.

Es wurde nun gefunden, daß es durch die Bereitstellung der erfindungsgemäßen DNA-Moleküle möglich ist, mit Hilfe gentechnischer Methoden in den Stärkemetabolismus von Pflanzen einzugreifen, wie es bisher nicht möglich war, und ihn dahingehend zu verändern, daß es zur Synthese einer Stärke kommt, die in ihren physikalisch-chemischen Eigenschaften, insbesondere dem Amylose/Amylopektin-Verhältnis, zweigungsgrad, der durchschnittlichen Kettenlänge, dem Phosphatgehalt, der Verkleisterung, der Stärkekorngröße und/oder der Stärkekornform im Vergleich zu in Wildtyp-Pflanzen synthetisierter Stärke verändert ist. Lösliche Stärkesynthasen spielen beispielsweise eine zentrale Rolle bei der Regulation der Syntheserate der Stärke. Daher ist durch eine Erhöhung der Aktivität dieser Enzyme oder durch die Bereitstellung von Mutanten, die nicht mehr den zelleigenen Reguunterschiedliche und/oder lationsmechanismen unterliegen Temperaturabhängigkeiten in bezug auf ihre Aktivität besitzen, eine Ertragssteigerung in entsprechend gentechnisch veränderten Pflanzen möglich. Die wirtschaftliche Bedeutung der Möglichkeit des Eingriffs in die Stärkesynthese allein bei Kartoffelpflanzen ist offensichtlich: Die Kartoffel ist beispielsweise in Europa neben Mais und Weizen eine der wichtigsten Pflanzen zur Stärkegewinnung. Ca. 20 % der in Europa jährlich produzierten Stärke wird aus Kartoffeln gewonnen. Ferner weist Kartoffelstärke im Vergleich zu Stärke aus Mais und Weizen einige vorteilhafte Eigenschaften auf, beispielsweise einen niedrigen Protein- und Lipidgehalt sowie verhältnismäßig große Stärkekörner, Phosphatgehalt, weshalb sie, falls dies möglich ist, vorzugsweise verwendet wird.

Möglich ist somit die Expression der erfindungsgemäßen DNAMoleküle in pflanzlichen Zellen, um die Aktivität einer oder
mehrerer Stärkesynthasen zu erhöhen. Ferner ist es möglich,
die erfindungsgemäßen DNA-Moleküle nach dem Fachmann bekannten Methoden zu modifizieren, um Stärkesynthasen zu erhalten, die nicht mehr den zelleigenen Regulationsmechanismen
unterliegen, bzw. veränderte Temperaturabhängigkeiten oder
Substrat- bzw. Produktspezifitäten aufweisen.

Es besteht grundsätzlich die Möglichkeit, daß das synthetisierte Protein in jedem beliebigen Kompartiment der pflanzlichen Zelle lokalisiert sein kann. Um die Lokalisation in einem bestimmten Kompartiment zu erreichen, muß die die Lokalisation in Plastiden gewährleistende Sequenz deletiert werden und die verbleibende codierende Region gegebenenfalls mit DNA-Sequenzen verknüpft werden, die die Lokalisierung in dem jeweiligen Kompartiment gewährleisten. Derartige Sequenzen sind bekannt (Siehe beispielsweise Braun et al., 1992, EMBO J. 11:3219-3227; Wolter et al., 1988, Proc. Natl. Acad. Sci. USA 85:846-850; Sonnewald et al., 1991, Plant J. 1:95-106).

Die vorliegende Erfindung betrifft somit auch transgene Pflanzenzellen, die ein erfindungsgemäßes DNA-Molekül enthalten, wobei dieses mit regulatorischen DNA-Elementen verknüpft ist, die die Transkription in pflanzlichen Zellen ge-

währleisten, insbesondere mit einem Promotor, der in bezug auf das DNA-Molekül heterolog ist.

Die transgenen Pflanzenzellen können nach dem Fachmann bekannten Techniken zu ganzen Pflanzen regeneriert werden. Die durch Regeneration der erfindungsgemäßen transgenen Pflanzenzellen erhältlichen Pflanzen sind ebenfalls Gegenstand der vorliegenden Erfindung. Ferner sind Gegenstand der Erdie die obenbeschriebenen transgenen Pflanzen, Pflanzenzellen enthalten. Bei den transgenen Pflanzen kann es sich prinzipiell um Pflanzen jeder beliebigen Pflanzenspezies handeln, d.h. sowohl monokotyle als auch dikotyle Pflanzen. Bevorzugt handelt es sich um Nutzpflanzen, Weizen etc.), (Roggen, Gerste Hafer, Getreidearten Reis, Mais, Erbse, Maniok oder Kartoffel.

Die Erfindung betrifft ebenfalls Vermehrungsmaterial der erfindungsgemäßen Pflanzen, beispielsweise Früchte, Samen, Knollen, Stecklinge etc.

Die erfindungsgemäßen transgenen Pflanzenzellen und Pflanzen synthetisieren aufgrund der Expression bzw. zusätzlichen Expression eines erfindungsgemäßen DNA-Moleküls eine Stärke, die im Vergleich zu Stärke aus Wildtyp-Pflanzen, d.h. nichttransformierten Pflanzen, modifiziert ist, insbesondere im Hinblick auf die Viskosität wäßriger Lösungen dieser Stärke und/oder den Phosphatgehalt.

Gegenstand der vorliegenden Erfindung ist somit auch die aus den erfindungsgemäßen transgenen Pflanzenzellen und Pflanzen erhältliche Stärke.

Ein weiterer Gegenstand der Erfindung sind transgene Pflanzenzellen, in denen die Aktivität eines erfindungsgemäßen Proteins verringert ist im Vergleich zu nicht-transformierten Pflanzen. Es wurde gefunden, daß es in Pflanzenzellen mit einer verringerten Aktivität eines erfindungsgemäßen Proteins zur Synthese einer Stärke mit veränderten chemischen und/oder physikalischen Eigenschaften kommt verglichen mit Stärke aus Wildtyp-Pflanzenzellen.

Die Herstellung von Pflanzenzellen mit einer verringerten Aktivität eines erfindungsgemäßen Proteins kann beispiels-weise unter Verwendung der erfindungsgemäßen DNA-Moleküle erreicht werden. Möglich sind hierbei die Expression einer entsprechenden antisense-RNA, einer sense-RNA zur Erzielung eines Cosuppressionseffektes oder die Expression eines entsprechend konstruierten Ribozyms, das spezifisch Transkripte spaltet, die eines der erfindungsgemäßen Proteine codieren. Vorzugsweise wird zur Reduzierung der Aktivität eines erfindungsgemäßen Proteins in pflanzlichen Zellen eine antisense-RNA exprimiert.

Hierzu kann zum einen ein DNA-Molekül verwendet werden, das die gesamte für ein erfindungsgemäßes Protein codierende Sequenz einschließlich eventuell vorhandener flankierender Sequenzen umfaßt, als auch DNA-Moleküle, die nur Teile der codierenden Sequenz umfassen, wobei diese Teile lang genug sein müssen, um in den Zellen einen antisense-Effekt zu bewirken. Es können im allgemeinen Sequenzen bis zu einer Mindestlänge von 15 bp, vorzugsweise einer Länge von 100-500 bp, für eine effiziente antisense-Inhibition insbesondere Sequenzen mit einer Länge über 500 bp verwendet werden. In der Regel werden DNA-Moleküle verwendet, die kürzer als 5000 bp, vorzugsweise Sequenzen, die kürzer als 2500 bp sind. Bevorzugt werden DNA-Moleküle verwendet, die homolog in bezug auf die zu transformierende Pflanzenspezies sind.

Möglich ist auch die Verwendung von DNA-Sequenzen, die einen hohen Grad an Homologie zu den Sequenzen der erfindungsgemäßen DNA-Moleküle aufweisen, aber nicht vollkommen identisch sind. Die minimale Homologie sollte größer als ca. 65 % sein. Die Verwendung von Sequenzen mit Homologien zwischen 95 und 100 % ist zu bevorzugen.

Die erfindungsgemäßen transgenen Pflanzenzellen können nach dem Fachmann bekannten Techniken zu ganzen Pflanzen regeneriert werden. Gegenstand der Erfindung sind somit auch Pflanzen, die die erfindungsgemäßen transgenen Pflanzenzellen enthalten. Bei diesen Pflanzen kann es sich prinzipiell

um Pflanzen jeder beliebigen Pflanzenspezies handeln, d.h. sowohl monokotyle als auch dikotyle Pflanzen. Vorzugsweise handelt es sich um Nutzpflanzen, insbesondere stärkespeichernde Pflanzen, wie z.B. Getreidearten (Roggen, Gerste, Hafer, Weizen, etc.), Reis, Mais, Erbse, Maniok oder Kartoffel. Die Erfindung betrifft ebenfalls Vermehrungsmaterial der erfindungsgemäßen Pflanzen, wie z.B. Früchte, Samen, Knollen, Stecklinge etc.

Die erfindungsgemäßen transgenen Pflanzenzellen und Pflanzen synthetisieren aufgrund der Verringerung der Aktivität eines der erfindungsgemäßen Proteine eine Stärke, die im Vergleich zu Stärke aus nicht-transformierten Pflanzenzellen bzw. Pflanzen veränderte chemische und/oder physikalische Eigenschaften aufweisen. Diese Stärke zeigt beispielsweise eine veränderte Viskosität ihrer wäßrigen Lösungen und/oder einen veränderten Phosphatgehalt.

Gegenstand der Erfindung ist somit auch die aus den vorgehend beschriebenen transgenen Pflanzenzellen und Pflanzen erhältliche Stärke.

Die erfindungsgemäßen Stärken können nach dem Fachmann bekannten Verfahren modifiziert werden und eignen sich in unmodifizierter oder modifizierter Form für verschiedene Verwendungen im Nahrungsmittel- oder Nicht-Nahrungsmittelbereich.

Die Einsatzmöglichkeit der Stärke läßt sich grundsätzlich in zwei große Bereiche unterteilen. Der eine Bereich umfaßt die Hydrolyseprodukte der Stärke, hauptsächlich Glucose und Glucanbausteine, die über enzymatische oder chemische Verfahren erhalten werden. Sie dienen als Ausgangsstoff für weitere chemische Modifikationen und Prozesse, wie Fermentation. Von Bedeutung kann hier die Einfachheit und kostengünstige Ausführung eines Hydrolyseverfahrens sein, wie es gegenwärtig im wesentlichen enzymatisch unter Verwendung von

Amyloglucosidase verläuft. Vorstellbar wäre eine Kosteneinsparung durch einen geringeren Einsatz von Enzymen. Eine Strukturveränderung der Stärke, z.B. Oberflächenvergrößerung des Korns, leichtere Verdaulichkeit durch geringeren Verzweigungsgrad oder eine sterische Struktur, die die Zugänglichkeit für die eingesetzten Enzyme begrenzt, könnte dies bewirken.

Der andere Bereich, in dem die Stärke wegen ihrer polymeren Struktur als sogenannte native Stärke verwendet wird, gliedert sich in zwei weitere Einsatzgebiete:

#### 1. Nahrungsmittelindustrie

Stärke ist ein klassischer Zusatzstoff für viele Nahrungsmittel, bei denen sie im wesentlichen die Funktion des Bindens von wäßrigen Zusatzstoffen übernimmt bzw. eine Erhöhung der Viskosität oder aber eine erhöhte Gelbildung hervorruft. Wichtige Eigenschaftsmerkmale sind das Fließ- und Sorptionsverhalten, die Quell- und Verkleisterungstemperatur, die Viskosität und Dickungsleistung, die Löslichkeit der Stärke, die Transparenz und Kleisterstruktur, die Hitze-, Scher- und Säurestabilität, die Neigung zur Retrogradation, die Fähigkeit zur Filmbildung, die Gefrier/Taustabilität, die Verdaulichkeit sowie die Fähigkeit zur Komplexbildung mit z.B. anorganischen oder organischen Ionen.

#### 2. Nicht-Nahrungmittelindustrie

In diesem großen Bereich wird Stärke als Hilfsstoff für unterschiedliche Herstellungsprozesse bzw. als Zusatzstoff in technischen Produkten eingesetzt. Bei der Verwendung von Stärke als Hilfsstoff ist hier insbesondere die Papier- und Pappeindustrie zu nennen. Stärke dient dabei in erster Linie zur Retardation (Zurückhaltung von Feststoffen), der Abbindung von Füllstoff- und Feinstoffteilchen, als Festigungsstoff und zur Entwässerung. Darüber hinaus werden die günstigen Eigenschaften der Stärke in bezug auf die Steifigkeit, die Härte, den Klang, den Griff, den Glanz, die

Glätte, die Spaltfestigkeit sowie die Oberflächen ausgenutzt.

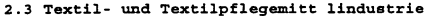
## 2.1 Papier- und Pappeindustrie

Innerhalb des Papierherstellungsprozesses sind vier Anwendungsbereiche, nämlich Oberfläche, Strich, Masse und Sprühen, zu unterscheiden.

Die Anforderungen an die Stärke in bezug auf die Oberflächenbehandlung sind im wesentlichen ein hoher Weißegrad, eine angepaßte Viskosität, eine hohe Viskositätsstabilität, eine gute Filmbildung sowie eine geringe Staubbildung. Bei der Verwendung im Strich spielt der Feststoffgehalt, eine angepaßte Viskosität, ein hohes Bindevermögen sowie eine hohe Pigmentaffinität eine wichtige Rolle. Als Zusatz zur Masse ist eine rasche, gleichmäßige, verlustfreie Verteilung, eine hohe mechanische Stabilität und eine vollständige Zurückhaltung im Papierfließ von Bedeutung. Beim Einsatz der Stärke im Sprühbereich sind ebenfalls ein angepaßter Feststoffgehalt, hohe Viskosität sowie ein hohes Bindevermögen von Bedeutung.

### 2.2 Klebstoffindustrie

Ein großer Einsatzbereich der Stärken besteht in der Klebstoffindustrie, wo man die Einsatzmöglichkeiten in vier Teilbereiche gliedert: die Verwendung als reinem Stärkeleim, die Verwendung bei mit speziellen Chemikalien aufbereiteten Stärkeleimen, die Verwendung von Stärke als Zusatz zu synthetischen Harzen und Polymerdispersionen sowie die Verwendung von Stärken als Streckmittel für synthetische Klebstoffe. 90 % der Klebstoffe auf Stärkebasis werden in den Bereichen Wellpappenherstellung, Herstellung von Papiersäcken, Beuteln und Tüten, Herstellung von Verbundmaterialien für Papier und Aluminium, Herstellung von Kartonagen und Wiederbefeuchtungsleim für Briefumschläge, Briefmarken usw. eingesetzt.



Ein großes Einsatzfeld für Stärken als Hilfmittel und Zusatzstoff ist der Bereich Herstellung von Textilien und Textilpflegemitteln. Innerhalb der Textilindustrie sind die folgenden vier Einsatzbereiche zu unterscheiden: Der Einsatz der Stärke als Schlichtmittel, d.h. als Hilfstoff zur Glättung und Stärkung des Klettverhaltens zum Schutz gegen die beim Weben angreifenden Zugkräfte sowie zur Erhöhung der Abriebfestigkeit beim Weben, Stärke als Mittel zur Textilaufrüstung vor allem nach qualitätsverschlechternden Vorbehandlungen, wie Bleichen, Färben usw., Stärke als Verdickungsmittel bei der Herstellung von Farbpasten zur Verhinderung von Farbstoffdiffusionen sowie Stärke als Zusatz zu Kettungsmitteln für Nähgarne.

#### 2.4 Baustoffindustrie

Der vierte Einsatzbereich ist die Verwendung der Stärken als Zusatz bei Baustoffen. Ein Beispiel ist die Herstellung von Gipskartonplatten, bei der die im Gipsbrei vermischte Stärke mit dem Wasser verkleistert, an die Oberfläche der Gipsplatte diffundiert und dort den Karton an die Platte bindet. Weitere Einsatzbereiche sind die Beimischung zu Putz- und Mineralfasern. Bei Transportbeton werden Stärkeprodukte zur Verzögerung der Abbindung eingesetzt.

#### 2.5 Bodenstabilisation

Ein weiterer Markt für Stärke bietet sich bei der Herstellung von Mitteln zur Bodenstabilisation an, die bei künstlichen Erdbewegungen zum temporären Schutz der Bodenpartikel gegenüber Wasser eingesetzt werden. Kombinationsprodukte aus Stärke und Polymeremulsionen sind nach heutiger Kenntnis in ihrer Erosions- und verkrustungsmindernden Wirkung den bisher eingesetzten Produkten gleichzusetzen, liegen preislich aber deutlich unter diesen.

# 2.6 Einsatz b i Pflanzenschutz- und Düngemitteln

Ein Einsatzbereich liegt bei der Verwendung der Stärke in Pflanzenschutzmitteln zur Veränderung der spezifischen Eigenschaften der Präparate. So werden Stärken zur Verbesserung der Benetzung von Pflanzenschutz- und Düngemitteln, zur dosierten Freigabe der Wirkstoffe, zur Umwandlung flüssiger, flüchtiger und/oder übelriechender Wirkstoffe in mikrokristalline, stabile, formbare Substanzen, zur Mischung inkompatibler Verbindungen und zur Verlängerung der Wirkdauer durch Verminderung der Zersetzung eingesetzt.

# 2.7 Pharmaka, Medizin und Kosmetikindustrie

Ein weiteres Einsatzgebiet besteht im Bereich der Pharmaka, Medizin und Kosmetikindustrie. In der pharmazeutischen Industrie werden Stärken als Bindemittel für Tabletten oder zur Bindemittelverdünnung in Kapseln eingesetzt. Weiterhin dienen Stärken als Tablettensprengmittel, da sie nach dem Schlucken Flüssigkeit absorbieren und nach kurzer Zeit soweit quellen, daß der Wirkstoff freigesetzt wird. Medizinische Gleit- und Wundpuder basieren aus qualitativen Gründen auf Stärke. Im Bereich der Kosmetik werden Stärken beispielsweise als Träger von Puderzusatzstoffen, wie Düften und Salicylsäure eingesetzt. Ein relativ großer Anwendungsbereich für Stärke liegt bei Zahnpasta.

# 2.8 Stärkezusatz zu Kohle und Brikett

Einen Einsatzbereich bietet die Stärke als Zusatzstoff zu Kohle und Brikett. Kohle kann mit einem Stärkezusatz quantitativ hochwertig agglomeriert bzw. brikettiert werden, wodurch ein frühzeitiges Zerfallen der Briketts verhindert wird. Der Stärkezusatz liegt bei Grillkohle zwischen 4 und 6%, bei kalorierter Kohle zwischen 0,1 und 0,5%. Des weiteren gewinnen Stärken als Bindemittel an Bedeutung, da durch ihren Zusatz zu Kohle und Brikett der Ausstoß schädlicher Stoffe deutlich vermindert werden kann.

#### 2.9 Erz- und Kohleschlammaufbereitung

Die Stärke kann ferner bei der Erz- und Kohleschlammaufbereitung als Flockungsmittel eingesetzt werden.

#### 2.10 Gießereihilfsstoff

Ein weiterer Einsatzbereich besteht als Zusatz zu Gießereihilfsstoffen. Bei verschiedenen Gußverfahren werden Kerne benötigt, die aus Bindemittel-versetzten Sänden hergestellt werden. Als Bindemittel wird heute überwiegend Bentonit eingesetzt, das mit modifizierten Stärken, meist Quellstärken, versetzt ist.

Zweck des Stärkezusatzes ist die Erhöhung der Fließfestigkeit sowie die Verbesserung der Bindefestigkeit. Darüber hinaus können die Quellstärken weitere produktionstechnische Anforderungen, wie im kalten Wasser dispergierbar, rehydratisierbar, gut in Sand mischbar und hohes Wasserbindungsvermögen, aufweisen.

#### 2.11 Einsatz in der Kautschukindustrie

In der Kautschukindustrie kann die Stärke zur Verbesserung der technischen und optischen Qualität eingesetzt werden. Gründe sind dabei die Verbesserung des Oberflächenglanzes, die Verbesserung des Griffs und des Aussehens, dafür wird Stärke vor der Kaltvulkanisation auf die klebrigen gummierten Flächen von Kautschukstoffen gestreut, sowie die Verbesserung der Bedruckbarkeit des Kautschuks.

#### 2.12 Herstellung von Lederersatzstoffen

Eine weitere Absatzmöglichkeit der modifizierten Stärken besteht bei der Herstellung von Lederersatzstoffen.

#### 2.13 Stärke in synthetischen Polymeren

Auf dem Kunststoffsektor zeichnen sich folgende Einsatzgebiete ab: die Einbindung von Stärkefolgeprodukten in den Verarbeitungsprozess (Stärke ist nur Füllstoff, es besteht keine direkte Bindung zwischen synthetischem Polymer und Stärke) oder alternativ die Einbindung von Stärkefolgeprodukten in die Herstellung von Polymeren (Stärke und Polymer gehen eine feste Bindung ein).

Die Verwendung der Stärken als reinem Füllstoff ist verglichen mit den anderen Stoffen wie Talkum nicht wettbewerbsfähig. Anders sieht es aus, wenn die spezifischen Stärkeeigendas Tragen kommen und hierdurch schaften zum schaftsprofil der Endprodukte deutlich verändert wird. Ein Beispiel hierfür ist die Anwendung von Stärkeprodukten bei der Verarbeitung von Thermoplasten, wie Polyäthylen. Hierbei werden die Stärke und das synthetische Polymer durch Koexpression im Verhältnis von 1 : 1 zu einem 'master batch' kombiniert, aus dem mit granuliertem Polyäthylen unter Anwendung herkömmlicher Verfahrenstechniken diverse Produkte hergestellt werden. Durch die Einbindung von Stärke in Polyäthylenfolien kann eine erhöhte Stoffdurchlässigkeit bei eine verbesserte Wasserdampfdurchlässigkeit, ein verbessertes Antistatikverhalten, ein verbessertes Antiblockverhalten sowie eine verbesserte Bedruckbarkeit mit wäßrigen Farben erreicht werden. Gegenwärtige Nachteile betreffen die ungenügende Transparenz, die verringerte Zugfestigkeit sowie eine verringerte Dehnbarkeit.

Eine andere Möglichkeit ist die Anwendung der Stärke in Polyurethanschäumen. Mit der Adaption der Stärkederivate sowie durch die verfahrenstechnische Optimierung ist es möglich, die Reaktion zwischen synthetischen Polymeren und den Hydroxygruppen der Stärken gezielt zu steuern. Das Ergebnis sind Polyurethanfolien, die durch die Anwendung von Stärke folgende Eigenschaftsprofile erhalten: eine Verringerung des Wärmeausdehnungskoeffizienten, Verringerung des Schrumpfverhaltens, Verbesserung des Druck/Spannungsverhaltens, Zunahme der Wasserdampfdurchlässigkeit ohne Veränderung der Wasseraufnahme, Verringerung der Entflammbarkeit und der Aufrißdichte, kein Abtropfen brennbarer Teile, Halogenfreiheit und verminderte Alterung. Nachteile, die gegenwärtig noch vorhanden sind, sind verringerte Druckfestigkeit sowie eine verringerte Schlagfestigkeit.

Die Produktentwicklung beschränkt sich inzwischen nicht mehr nur auf Folien. Auch feste Kunststoffprodukte, wie Töpfe, Platten und Schalen, sind mit einem Stärkegehalt von über 50 % herzustellen. Des weiteren sind Stärke/ Polymermischungen günstig zu beurteilen, da sie eine sehr viel höhere biologische Abbaubarkeit aufweisen.

Außerordentliche Bedeutung haben weiterhin auf Grund ihres extremen Wasserbindungsvermögen Stärkepfropfpolymerisate gewonnen. Dies sind Produkte mit einem Rückgrat aus Stärke und einer nach dem Prinzip des Radikalkettenmechanismus aufgepfropften Seitengitters eines synthetischen Monomers. Die heute verfügbaren Stärkepfropfpolymerisate zeichnen sich durch ein besseres Binde- und Rückhaltevermögen von bis zu 1000 g Wasser pro g Stärke bei hoher Viskosität aus. Die Anwendungsbereiche für diese Superabsorber haben sich in den letzten Jahren stark ausgeweitet und liegen im Hygienebereich mit Produkten Windeln und Unterlagen sowie im landwirtschaftlichen Sektor, z.B. bei Saatgutpillierungen.

Entscheidend für den Einsatz der neuen, gentechnisch veränderten Stärken sind zum einen die Struktur, Wassergehalt, Proteingehalt, Lipidgehalt, Fasergehalt, Asche/Phosphatgehalt, Amylose/Amylopektinverhältnis, Molmassenverteilung, Verzweigungsgrad, Korngröße und -form sowie Kristallisation, zum anderen auch die Eigenschaften, die in folgende Merkmale münden: Fließ- und Sorptionsverhalten, Verkleisterungstemperatur, Viskosität, Dickungsleistung, Löslichkeit, Kleisterstruktur, Transparenz, Hitze-, Scher- und Säurestabilität, Retrogradationsneigung, Gelbildung, Gefrier/Taustabilität, Komplexbildung, Jodbindung, Filmbildung, Klebekraft, Enzymstabilität, Verdaulichkeit und Reaktivität.

Die Erzeugung modifizierter Stärken mittels gentechnischer Eingriffe in einer transgenen Pflanze kann zum einen die Eigenschaften der aus der Pflanze gewonnenen Stärke dahingehend verändern, daß weitere Modifikationen mittels chemischer oder physikalischer Verfahren nicht mehr notwendig erscheinen. Zum anderen können die durch gentechnische Ver-



fahren veränderte Stärken weiteren chemischen Modifikationen unterworfen werden, was zu weiteren Verbesserungen der Qualität für bestimmte der oben beschriebenen Einsatzgebiete führt. Diese chemischen Modifikationen sind grundsätzlich bekannt. Insbesondere handelt es sich dabei um Modifikationen durch

- Hitzebehandlung,
- Säurebehandlung,
- Oxidation und
- Veresterungen,

welche zur Entstehung von Phosphat-, Nitrat-, Sulfat-, Xanthat-, Acetat- und Citratstärken führen. Weitere organische Säuren können ebenfalls zur Veresterung eingesetzt werden:

- Erzeugung von Stärkeethern Stärke-Alkylether, O-Allylether, Hydroxylalkylether, O-Carboxylmethylether, N-haltige Stärkeether, P-haltige Stärkeether, S-haltige Stärkeether
- Erzeugung von vernetzten Stärken
- Erzeugung von Stärke-Pfropf-Polymerisaten

Zur Expression der erfindungsgemäßen DNA-Moleküle in senseoder antisense-Orientierung in pflanzlichen Zellen werden
diese mit regulatorischen DNA-Elementen verknüpft, die die
Transkription in pflanzlichen Zellen gewährleisten. Hierzu
zählen insbesondere Promotoren.

Der Promotor kann dabei so gewählt sein, daß die Expression konstitutiv erfolgt oder nur in einem bestimmten Gewebe, zu einem bestimmten Zeitpunkt der Pflanzenentwicklung oder zu einem durch äußere Einflüsse determinierten Zeitpunkt. In Bezug auf die Pflanze kann der Promotor homolog oder hetero-



log sein. Sinnvolle Promotoren sind z.B. der Promotor der 35S RNA des Cauliflower Mosaic Virus für eine konstitutive Expression, der Patatingen-Promotor B33 (Rocha-Sosa et al., EMBO J. 8 (1989), 23-29) für eine knollenspezifische Expression in Kartoffeln oder ein Promotor, der eine Expression lediglich in photosynthetisch aktiven Geweben sicherstellt, z.B. der ST-LS1-Promotor (Stockhaus et al., Proc. Natl. Acad. Sci. USA 84 (1987), 7943-7947; Stockhaus et al., EMBO J. 8 (1989), 2445-2451) oder für eine endosperm-spezifische Expression der HMG-Promotor aus Weizen oder Promotoren von Zein-Genen aus Mais.

Ferner kann eine Terminationssequenz vorhanden sein, die der korrekten Beendigung der Transkription dient sowie der Addition eines Poly-A-Schwanzes an das Transkript, dem eine Funktion bei der Stabilisierung der Transkripte beigemessen wird. Derartige Elemente sind in der Literatur beschrieben (vgl. Gielen et al., EMBO J. 8 (1989), 23-29) und sind beliebig austauschbar.

Prinzipiell ist es erfindungsgemäß möglich, Pflanzen herzustellen, bei denen nur die Aktivität einer Isoform der SSS bzw. der GBSS II verändert ist, als auch Pflanzen, bei denen gleichzeitig die Aktivitäten mehrerer Stärkesynthaseformen verändert sind. Dabei sind alle Kombinationen und Permutationen denkbar.

Durch die Veränderung der Aktivitäten einer oder mehrerer Isoformen der Stärkesynthasen in Pflanzen kommt es zur Synthese einer in ihrer Struktur veränderten Stärke.

Durch die Steigerung der Aktivität einer oder mehrerer Isoformen der Stärkesynthasen in den Zellen der stärkespeichernden Gewebe transformierter Pflanzen wie z.B. in der Knolle bei der Kartoffel oder in dem Endosperm von Mais oder Weizen kann es darüber hinaus zu einer Ertragssteigerung kommen.

WO 96/15248 PCT/EP95/04415

Da die GBSS I aus Kartoffel codierende DNA-Sequenz bereits bekannt ist (Visser et al., Plant Sci. 64 (1989), 185-192), stehen somit für alle bisher in Kartoffel identifizierten Stärkesynthasen codierende DNA-Sequenzen zur Verfügung. Dies erlaubt nun sowohl die Identifizierung der Funktion der einzelnen Isoformen bei der Stärkebiosynthese, als auch die Herstellung gentechnisch veränderter Pflanzen, bei denen die Aktivitäten eines oder mehrerer dieser Enzyme verändert sind. Dies ermöglicht die Synthese einer Stärke mit veränderter Struktur und somit veränderten physikalisch-chemischen Eigenschaften in derartig manipulierten Pflanzen.

Die erfindungsgemäßen DNA-moleküle können daher auch dazu verwendet werden, Pflanzen herzustellen, bei denen die Aktivität der benannten Stärkesynthasen erhöht oder verringert ist und gleichzeitig die Aktivitäten anderer, an der Stärkebiosynthese beteiligter Enzyme verändert sind. Es sind dabei alle möglichen Kombinationen denkbar. Beispielsweise können gemäß dem beschriebenen Verfahren DNA-Sequenzen, die SSS-Proteine oder GBSS II codieren, in Pflanzenzellen eingebracht werden, bei denen bereits die Synthese endogener GBSS I-Proteine aufgrund eines antisense-Effektes inhibiert ist (wie beschrieben in Visser et al., Mol. Gen. Genet. 225 (1991), 289-296) oder die Synthese des Verzweigungsenzyms inhibiert ist (wie beschrieben in WO92/14827).

Soll die Inhibierung der Synthese mehrerer Stärke-Synthasen in transformierten Pflanzen erreicht werden, so können DNA-Moleküle zur Transformation verwendet werden, die gleichzeitig mehrere, die entsprechenden Stärkesynthasen codierenden Regionen in antisense-Orientierung unter der Kontrolle eines geeigneten Promotors enthalten. Hierbei kann alternativ jede Sequenz unter der Kontrolle eines eigenen Promotors stehen, oder die Sequenzen können als Fusion von einem gemeinsamen Promotor transkribiert werden. Letztere Alternative wird in der Regel vorzuziehen sein, da in diesem Fall die Synthese der entsprechenden Proteine in etwa gleichem Maße inhibiert werden sollte.

Weiterhin ist die Konstruktion von DNA-Molekülen möglich, bei denen neben DNA-Sequenzen, die Stärke-Synthasen codieren, weitere DNA-Sequenzen, die andere Proteine, die an der Stärkesynthese oder -modifikation beteiligt sind, in antisense-Orienierung an einen geeigneten Promotor gekoppelt sind. Die Sequenzen können hierbei wiederum hintereinandergeschaltet sein und von einem gemeinsamen Promotor transkribiert werden. Für die Länge der einzelnen codierenden Regionen, die in einem derartigen Konstrukt verwendet werden, gilt das, was oben bereits für die Herstellung von antisense-Konstrukten ausgeführt wurde. Eine obere Grenze für die Anzahl der in einem derartigen DNA-Molekül von einem Promotor aus transkribierten antisense-Fragmente gibt nicht. Das entstehende Transkript sollte aber in der Regel eine Länge von 10 kb, vorzugsweise von 5 kb nicht überschreiten.

Codierende Regionen, die in derartigen DNA-Molekülen in Kombination mit anderen codierenden Regionen in antisense-Orientierung hinter einem geeigneten Promotor lokalisiert sind, können aus DNA-Sequenzen stammen, die für folgende Proteine codieren: Stärkekorn-gebundene (GBSS I und II) und lösliche Stärkesynthasen (SSS I und II), Verzweigungsenzyme (Koßmann et al., Mol. Gen. Genet. 230 (1991), 39-44), "Debranching"-Enzyme (R-Enzyme), Disproportionierungsenzyme (Takaha et al., J. Biol. Chem. 268 (1993), 1391-1396) und Stärkephosphorylasen. Dies ist nur eine beispielhafte Aufzählung. Auch die Verwendung anderer DNA-Sequenzen im Rahmen einer derartigen Kombination ist denkbar.

Mit Hilfe derartiger Konstrukte ist es möglich, in Pflanzenzellen, die mit diesen transformiert wurden, die Synthese mehrerer Enzyme gleichzeitig zu inhibieren.

Zur Vorbereitung der Einführung fremder Gene in höhere Pflanzen stehen eine große Anzahl von Clonierungsvektoren zur Verfügung, die ein Replikationssignal für *E.coli* und ein Markergen zur Selektion transformierter Bakterienzellen enthalten. Beispiele für derartige Vektoren sind pBR322, pUC-

Serien, M13mp-Serien, pACYC184 usw. Die gewünschte Sequenz kann an einer passenden Restriktionsschnittstelle in den Vektor eingeführt werden. Das erhaltene Plasmid wird für die Transformation von E.coli-Zellen verwendet. Transformierte E.coli-Zellen werden in einem geeigneten Medium gezüchtet, anschließend geerntet und lysiert. Das Plasmid wird wiedergewonnen. Als Analysemethode zur Charakterisierung der gewonnenen Plasmid-DNA werden im allgemeinen Restriktionsanalysen, Gelelektrophoresen und weitere biochemisch-molekularbiologische Methoden eingesetzt. Nach jeder Manipulation kann die Plasmid DNA gespalten und gewonnene DNA-Fragmente mit anderen DNA-Sequenzen verknüpft werden. Jede Plasmid-DNA-Sequenz kann in den gleichen oder anderen Plasmiden cloniert werden.

Für die Einführung von DNA in eine pflanzliche Wirtszelle stehen eine Vielzahl von Techniken zur Verfügung. Diese Techniken umfassen die Transformation pflanzlicher Zellen mit T-DNA unter Verwendung von Agrobacterium tumefaciens oder Agrobacterium rhizogenes als Transformationsmittel, die Fusion von Protoplasten, die Injektion, die Elektroporation von DNA, die Einbringung von DNA mittels der biolistischen Methode sowie weitere Möglichkeiten.

Bei der Injektion und Elektroporation von DNA in Pflanzenzellen werden an sich keine speziellen Anforderungen an die verwendeten Plasmide gestellt. Es können einfache Plasmide wie z.B. pUC-Derivate verwendet werden. Sollen aber aus derartig transformierten Zellen ganze Pflanzen regeneriert werden, ist die Anwesenheit eines selektierbaren Markergens notwendig.

Je nach Einführungsmethode gewünschter Gene in die Pflanzenzelle können weitere DNA-Sequenzen erforderlich sein. Werden z.B. für die Transformation der Pflanzenzelle das Ti- oder Ri-Plasmid verwendet, so muß mindestens die rechte Begrenzung, häufig jedoch die rechte und linke Begrenzung der Ti- und Ri-Plasmid T-DNA als Flankenbereich mit den einzuführenden Genen verbunden werden.



Werden für die Transformation Agrobakterien verwendet, muß die einzuführende DNA in spezielle Plasmide cloniert werden, und zwar entweder in einen intermediären Vektor oder in einen binären Vektor. Die intermediären Vektoren können aufgrund von Sequenzen, die homolog zu Sequenzen in der T-DNA sind, durch homologe Rekombination in das Ti- oder Ri-Plasmid der Agrobakterien integriert werden. Dieses enthält außerdem die für den Transfer der T-DNA notwendige vir-Region. Intermediäre Vektoren können nicht in Agrobakterien replizieren. Mittels eines Helferplasmids kann der intermediäre Vektor auf Agrobacterium tumefaciens übertragen werden (Konjugation). Binäre Vektoren können sowohl in E.coli als auch in Agrobakterien replizieren. Sie enthalten ein Selektionsmarker-Gen und einen Linker oder Polylinker, welche von der rechten und linken T-DNA Grenzregion eingerahmt werden. Sie können direkt in die Agrobakterien transformiert werden (Holsters et al. Mol. Gen. Genet. 163 (1978), 181-187). Das als Wirtszelle dienende Agrobakterium soll ein Plasmid, das eine vir-Region trägt, enthalten. Die vir-Region ist für den Transfer der T-DNA in die Pflanzenzelle notwendig. Zusätzliche T-DNA kann vorhanden sein. Das derartig transformierte Agrobakterium wird zur Transformation von Pflanzenzellen verwendet.

Die Verwendung von T-DNA für die Transformation von Pflanzenzellen ist intensiv untersucht und ausreichend in EP 120516; Hoekema, In: The Binary Plant Vector System Offsetdrukkerij Kanters B.V., Alblasserdam (1985), Chapter V; Fraley et al., Crit. Rev. Plant. Sci., 4: 1-46 und An et al. EMBO J. 4 (1985), 277-287 beschrieben worden.

Für den Transfer der DNA in die Pflanzenzelle können Pflanzen-Explantate zweckmäßigerweise mit Agrobacterium tumefaciens oder Agrobacterium rhizogenes kokultiviert werden. Aus dem infizierten Pflanzenmaterial (z.B. Blattstücke, Stengelsegmente, Wurzeln, aber auch Protoplasten oder Suspensions-kultivierte Pflanzenzellen) können dann in einem geeigneten Medium, welches Antibiotika oder Biozide zur Selektion transformierter Zellen enthalten kann, wieder ganze

Pflanzen regeneriert werden. Die so erhaltenen Pflanzen können dann auf Anwesenheit der eingeführten DNA untersucht werden. Andere Möglichkeiten der Einführung fremder DNA unter Verwendung des biolistsischen Verfahrens oder durch Protoplastentransformation sind bekannt (vergl. z.B. Willmitzer, L., 1993 Transgenic plants. In: Biotechnology, A Multi-Volume Comprehensive Treatise (H.J. Rehm, G. Reed, A. Pühler, P. Stadler, eds.), Vol. 2, 627-659, VCH Weinheim-New York-Basel-Cambridge).

Ist die eingeführte DNA einmal im Genom der Pflanzenzelle integriert, so ist sie dort in der Regel stabil und bleibt auch in den Nachkommen der ursprünglich transformierten Zelle erhalten. Sie enthält normalerweise einen Selektionsmarker, der den transformierten Pflanzenzellen Resistenz gegenüber einem Biozid oder einem Antibiotikum wie Kanamycin, G 418, Bleomycin, Hygromycin oder Phosphinotricin u.a. vermittelt. Der individuelle gewählte Marker sollte daher die Selektion transformierter Zellen gegenüber Zellen, denen die eingeführte DNA fehlt, gestatten.

Die transformierten Zellen wachsen innerhalb der Pflanze in der üblichen Weise (siehe auch McCormick et al. (1986) Plant Cell Reports 5:81-84). Die resultierenden Pflanzen können normal angezogen werden und mit Pflanzen, die die gleiche transformierte Erbanlage oder andere Erbanlagen besitzen, gekreuzt werden. Die daraus entstehenden hybriden Individuen haben die entsprechenden phänotypischen Eigenschaften.

Es sollten zwei oder mehrere Generationen angezogen werden, um sicherzustellen, daß das phänotypische Merkmal stabil beibehalten und vererbt wird. Auch sollten Samen geerntet werden, um sicherzustellen, daß der entsprechende Phänotyp oder andere Eigenarten erhalten geblieben sind.

Das im Rahmen der vorliegenden Erfindung verwendete Plasmid pBinARHyg wurde bei der als internationale Hinterlegungsstelle anerkannten Deutschen Sammlung von Mikroorganismen (DSM) in Braunschweig, Bundesrepublik Deutschland, entsprechend den Anforderungen des Budapester Vertrages für die



internationale Anerkennung der Hinterlegung von Mikroorganismen zum Zwecke der Patentierung am 20.10.1994 unter der Nummer DSM 9505 hinterlegt.

### Verwendete Abkürzungen

bp Basenpaar

GBSS granule bound starch synthase (Stärkekorn-

gebundene Stärkesynthase)

IPTG Isopropyl &-D-Thiogalacto-Pyranosid

SSS soluble starch synthase (lösliche

Stärkesynthase)

PMSF Phenylmethylsulfonylfluorid

VK Vollängeclon

In den Beispielen verwendete Medien und Lösungen:

20 x SSC 175,3 g NaCl

88,2 g Natrium-Citrat ad 1000 ml mit ddH<sub>2</sub>O pH 7,0 mit 10 N NaOH

Puffer A 50 mM Tris-HCl pH 8,0

2,5 mM DTT 2 mM EDTA 0,4 mM PMSF

10 % Glycerin

0,1 % Natriumdithionit

Puffer B 50 mM Tris-HCl pH 7,6

2,5 mM DTT 2 mM EDTA

Puffer C 0,5 M Natriumcitrat pH 7,6

50 mM Tris-HCl pH 7,6

2,5 mM DTT 2 mM EDTA 33

10 x TBS

0,2 M Tris-HCl pH 7,5

5,0 M NaCl

10 x TBST

10 x TBS

0,1 % (Vol/Vol) Tween 20

Elutionspuffer

25 mM Tris pH 8,3

250 mM Glycin

Dialysepuffer

50 mM Tris-HCl pH 7,0

50 mM NaCl

2 mM EDTA

14,7 mM ß-Mercaptoethanol

0,5 mM PMSF

Proteinpuffer

50 mM Natriumphosphatpuffer pH 7,2

10 mM EDTA

0,5 mM PMSF

14,7 mM ß-Mercaptoethanol

## Fig. 1 zeigt das Plasmid pSSSA

Die fein gezogene Linie entspricht der Sequenz von pBluescript II SK(-). Die starke Linie repräsentiert die cDNA, die die Isoform SSS A aus Solanum tuberosum codiert. Restriktionsschnittstellen der Insertion sind angegeben. Die cDNA-Insertion ist zwischen die EcoR I- und Xho I-Schnittstellen des Polylinkers des Plasmids ligiert. Die DNA-Sequenz der cDNA-Insertion ist unter Seq ID No. 1 angegeben.

## Fig. 2 zeigt das Plasmid pSSSB

Die fein gezogene Linie entspricht der Sequenz von pBluescript II SK(-). Die starke Linie repräsentiert die cDNA, die die Isoform SSS B aus Solanum tuberosum codiert. Restriktionsschnittstellen der Insertion sind angegeben. Die



cDNA-Insertion ist zwischen die *EcoR I-* und *Xho I-*Schnittstellen des Polylinkers des Plasmids ligiert. Die DNA-Sequenz der cDNA-Insertion ist unter Seq ID No. 2 angegeben.

### Fig. 3 zeigt das Plasmid p35S-anti-SSSA

#### Aufbau des Plasmids:

- A = Fragment A: CaMV 35S-Promotor, nt 6909-7437 (Franck et al., Cell 21 (1980), 285-294)
- B = Fragment B: cDNA aus Solanum tuberosum codierend für lösliche Stärkesynthase; Isoform SSSA; Xba I/Asp718-Fragment aus pSSSA, ca. 2,1 kb Orientierung zum Promotor: antisense
- C = Fragment C: nt 11748-11939 der T-DNA des Ti-Plasmids pTiACH5 (Gielen et al., EMBO J. 3 (1984), 835-846)

### Fig. 4 zeigt das Plasmid p35S-anti-SSSB

#### Aufbau des Plasmids:

- A = Fragment A: CaMV 35S-Promotor, nt 6909-7437 (Franck et al., Cell 21 (1980), 285-294)
- B = Fragment B: cDNA aus Solanum tuberosum codierend
  für lösliche Stärkesynthase; Isoform SSSB;
  Xho I/Spe I-Fragment aus pSSSB, ca. 1,8 kb
  Orientierung zum Promotor: antisense
- C = Fragment C: nt 11748-11939 der T-DNA des Ti-Plasmids pTiACH5 (Gielen et al.; EMBO J. 3 (1984), 835-846)

### Fig. 5 zeigt das Plasmid pGBSSII

Die fein gezogene Linie entspricht der Sequenz von pBluescript II SK(-). Die starke Linie repräsentiert die cDNA, die die Isoform GBSS II aus Solanum tuberosum codiert. Restriktionsschnittstellen der Insertion sind angegeben. Die cDNA-Insertion ist zwischen die EcoR I- und Xho I-Schnitt-

stellen des Polylinkers des Plasmids ligiert. Die DNA-Sequenz der cDNA-Insertion ist unter Seq ID No. 3 angegeben.

# Fig. 6 zeigt das Plasmid p35S-anti-GBSSII

# Aufbau des Plasmids:

- A = Fragment A: CaMV 35S-Promotor, nt 6909-7437 (Franck et al., Cell 21 (1980), 285-294)
- B = Fragment B: cDNA aus Solanum tuberosum codierend für Stärkekorn-gebundene Stärkesynthase; Isoform GBSS II;

  Sma T/Asp 718-Fragment aus pGBSS II. ca. 1.9 kb
  - Sma I/Asp 718-Fragment aus pGBSS II, ca. 1,9 kb Orientierung zum Promotor: antisense
- C = Fragment C: nt 11748-11939 der T-DNA des Ti-Plasmids pTiACH5 (Gielen et al., EMBO J. 3 (1984) 835-846)
- Fig. 7 zeigt einen partiellen Vergleich der Aminosäuresequenzen von prokaryontischen Glycogensynthasen, Stärkekorngebundenen Stärkesynthasen und löslichen Stärkesynthasen aus verschiedenen Organismen.
- a: Glycogensynthase aus E. coli
- b: GBSS I aus Gerste
- c: GBSS I aus Weizen
- d: GBSS I aus Mais
- e: GBSS I aus Reis
- f: GBSS I aus Maniok
- g: GBSS I aus Kartoffel
- h: GBSS II aus Erbse
- i: GBSS II aus Kartoffel
- k: SSS aus Reis
- 1: SSS A aus Kartoffel
- m: SSS B aus Kartoffel



Die markierten Bereiche (I), (II) und (III) geben drei Peptidsequenzen an, die zwischen den verschiedenen Stärkesynthasen bzw. Glycogensynthasen stark konserviert sind.

Fig. 8 zeigt Aktivitäts-Gele der löslichen Stärkesynthase-Isoformen aus Knollenextrakten von Wildtyp- und Stärkesynthase-"Antisense"-Kartoffelpflanzen.

- A) GBSS II-"Antisense"-Pflanze, Linie 14 und 35, K = Wildtyp-Pflanze
- B) SSS A-"Antisense"-Pflanze, Linie 25 und 39, K = Wildtyp-Pflanze
- C) SSS B-"Antisense"-Pflanze, Linie 1 und 4, K = Wildtyp-Pflanze

Je 50  $\mu$ g des Proteinextraktes wurden auf einem 7,5%igen nativen Gel getrennt und die Aktivitäten der Synthase-Isoformen im Citrat-stimulierten Ansatz mit 0,1 % Amylopektin als "Primer" bestimmt. Die synthetisierten Glucane wurden mit Lugolscher Lösung angefärbt.

Die Beispiele erläutern die Erfindung.

In den Beispielen werden die folgenden Methoden verwendet:

#### 1. Clonierungsverfahren

Zur Clonierung in E.coli wurde der Vektor pBluescript II SK (Stratagene) verwendet.

Für die Pflanzentransformation wurden die Genkonstruktionen in den binären Vektor pBinAR Hyg (DSM 9505) cloniert.

#### 2. Bakterienstämme

Für den Bluescript-Vektor und für die pBinAR Hyg-Konstrukte wurde der E.coli-Stamm DH5 $\alpha$  (Bethesda Research Laboratories,

Gaithersburgh, USA) verwendet. Für die in vivo excision wurde der E.coli-Stamm XL1-Blue verwendet.

Die Transformation der Plasmide in die Kartoffelpflanzen wurde mit Hilfe des Agrobacterium tumefaciens-Stammes C58C1 pGV2260 durchgeführt (Deblaere et al., Nucl. Acids Res. 13 (1985), 4777-4788).

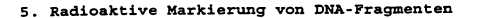
# 3. Transformation von Agrobacterium tumefaciens

Der Transfer der DNA erfolgte durch direkte Transformation nach der Methode von Höfgen&Willmitzer (Nucl. Acids Res. 16 (1988), 9877). Die Plasmid-DNA transformierter Agrobakterien wurde nach der Methode von Birnboim&Doly (Nucl. Acids Res. 7 (1979), 1513-1523) isoliert und nach geeigneter Restriktionsspaltung gelelektrophoretisch analysiert.

# 4. Transformation von Kartoffeln

Zehn kleine mit dem Skalpell verwundete Blätter einer Kartoffel-Sterilkultur (Solanum tuberosum L.cv. Desiree) wurden in 10 ml MS-Medium (Murashige&Skoog, Physiol. Plant. 15 (1962), 473) mit 2 % Saccharose gelegt, welches 50 µl einer unter Selektion gewachsenen Agrobacterium tumefaciens-Übernachtkultur enthielt. Nach 3-5 minütigem, leichtem Schütteln erfolgte eine weitere Inkubation für 2 Tage im Dunkeln. Daraufhin wurden die Blätter zur Kallusinduktion auf MS-Medium mit 1,6 % Glucose, 5 mg/l Naphthylessigsäure, 0,2 mg/l Benzylaminopurin, 250 mg/l Claforan, 50 mg/l Kanamycin, und 0,80 % Bacto Agar gelegt. Nach einwöchiger Inkubation bei 25°C und 3000 Lux wurden die Blätter zur Sproßinduktion auf MS-Medium mit 1,6 % Glucose, 1,4 mg/l Zeatinribose, 20 mg/l Naphthylessigsäure, 20 mg/l Giberellinsäure, 250 mg/l Claforan, 50 mg/l Kanamycin, und 0,80 % Bacto Agar gelegt.

WO 96/15248



Die radiokative Markierung von DNA-Fragmenten wurde mit Hilfe eines DNA-Random Primer Labelling Kits der Firma Boehringer (Deutschland) nach den Angaben des Herstellers durchgeführt.

### 6. Bestimmung der Stärkesynthase-Aktivität

Die Bestimmung der Stärkesynthaseaktivität erfolgte durch Bestimmung des Einbaus von <sup>14</sup>C-Glucose aus ADP[<sup>14</sup>C-Glucose] in ein in Methanol/KCl unlösliches Produkt wie beschrieben in Denyer und Smith (Planta 186 (1992), 609-617).

#### 7. Nachweis von löslichen Stärkesynthasen im nativen Gel

Zum Nachweis der Aktivität löslicher Stärkesynthasen durch nicht-denaturierende Gelelektrophorese wurden Gewebeproben von Kartoffelknollen in 50 mM Tris-HCl pH 7,6, 2 mM DTT, 2,5 mM EDTA, 10 % Glycerin und 0,4 mM PMSF aufgeschlossen. Die Elektrophorese wurde in einer MiniProtean II Kammer (BioRAD) durchgeführt. Die Monomerkonzentration der 1,5 mm dicken Gele war 7,5 % (Gew./Vol.), und als Gel- wie auch Laufpuffer diente 25 mM Tris-Glycin pH 8,4. Gleiche Mengen an Proteinextrakt wurden aufgetragen und für 2 h bei 10 mA je Gel aufgetrennt.

Anschließend erfolgte die Inkubation der Aktivitäts-Gele in 50 mM Tricine-NaOH pH 8,5, 25 mM Kaliumacetat, 2 mM EDTA, 2 mM DTT, 1 mM ADP-Glucose, 0,1 % (Gew./Vol.) Amylopektin und 0,5 M Natriumcitrat. Gebildete Glucane wurden mit Lugolscher Lösung angefärbt.

#### 8. Stärkeanalytik

Die von den transgenen Kartoffelpflanzen gebildete Stärke wurde durch folgende Methoden charakterisiert:

# a) Bestimmung des Phosphatgehaltes

In der Kartoffelstärke können einige Glucoseeinheiten an den Kohlenstoffatomen der Position C3 und C6 phosphoryliert sein. Zur Bestimmung des Phosphorylierungsgrades an der C6-Position der Glucose wurden 100 mg Stärke in 1 ml 0,7 M HCl für 4 Stunden bei 95°C hydrolysiert (Nielsen et al., Plant Physiol. 105 (1994), 111-117). Nach Neutralisation mit 0,7 M KOH wurden zur Glucose-6-phosphat-Bestimmung 50  $\mu$ l des Hydrolysats einem optisch-enzymatischen Test unterzogen. Die Änderung der Absorption des Testansatzes (100 mM Imidazol/HCl; 10 mM MgCl<sub>2</sub>; 0,4 mM NAD; 2 Units Glucose-6-phosphat-Dehydrogenase aus Leuconostoc mesenteroides; 30°C) wurde bei 334 nm verfolgt.

# b) Analyse der Seitenkettenlängenverteilung

Zur Analyse der Seitenketten der Stärkemoleküle wurde 1 ml einer 0,1%igen Stärkelösung mit ca. 1 Unit Isoamylase über Nacht bei 37°C in 100 mM Na-Citrat-Puffer, pH 4,0 verdaut (Y.C. Lee, Analytical Biochemistry 189 (1990), 151-162). Die Trennung der einzelnen Glucanketten erfolgte mittels eines komplexen Gradienten über HPLC (Säule PA1; Laufmittel 150 mM NaOH mit Na-Acetat-Gradienten).

## c) Korngrößenbestimmung

Die Korngrößenbestimmung wurde mit einem Fotosedimentometer des Typs "Lumosed" der Firma Retsch GmbH, Deutschland, durchgeführt. Hierfür wurden 0,2 g Stärke in ca. 150 ml Wasser suspendiert und sofort vermessen. Das vom Hersteller mitgelieferte Programm berechnete den mittleren Durchmesser der Stärkekörner auf der Annahme einer durchschnittlichen Dichte der Stärke von 1,5 g/l.

------

### d) Verkleisterungseigenschaften

Die Verkleisterungskurven der Stärke wurden mit einem Viskograph E der Firma Brabender oHG, Deutschland, oder mit einem Rapid Visco Analyser, Newport Scientific Pty Ltd, Investment Support Group, Warriewood NSW 2102, Australien, aufgezeichnet. Bei Verwendung des Viskographen E wurde eine Suspension von 30 g Stärke in 450 ml Wasser folgendem Heizprogramm unterzogen: aufheizen von 50°C auf 96°C mit 3°/min, 30 Minuten konstant halten, abkühlen auf 30°C mit 3°/min und abermals 30 Minuten konstant halten. Das Temperaturprofil lieferte charakteristische Verkleisterungseigenschaften.

Bei Messung mittels des Rapid Visco Analysers wurde eine Suspension von 2 g Stärke in 25 ml Wasser folgendem Heizprogramm unterzogen: 50 s bei 50°C suspendieren, aufheizen von 50°C auf 95°C mit 12°/min, 2,5 Minuten konstant halten, abkühlen auf 50°C mit 16,4°/min und abermals 2 Minuten konstant halten. Das Temperaturprofil lieferte die maximale und Endviskosität sowie die Verkleisterungstemperatur.

### Beispiel 1

Identifizierung, Isolierung und Charakterisierung zweier cDNAs, die die Isoformen SSS B und GBSS II der Stärkesynthasen aus Solanum tuberosum codieren

Zwar wurden SSS-Proteine bereits in einer ganzen Reihe von Pflanzenspezies, u.a. in Kartoffel, nachgewiesen und cDNA-Sequenzen für SSS-Proteine aus Reis beschrieben (Baba et al., s.o.), jedoch ist bisher die Reinigung dieser Proteine aus Kartoffel oder anderen Pflanzen sowie die Identifizierung entsprechender DNA-Sequenzen nicht gelungen. Die Problematik bei der Isolierung derartiger DNA-Sequenzen besteht darin, daß die homogene Reinigung lösliche Stärkesynthasen aus technischen Gründen trotz zahlreicher Versuche bisher erfolglos blieb. Die löslichen Synthasen kopurifizieren in allen Reinigungsschritten mit dem Verzweigungsenzym und an-

deren Verunreinigungen. Für die Bestimmung partieller Aminosäuresequenzen sind diese Proteine daher bislang nicht zugänglich. Daher ist es sehr schwierig, cDNA-Sequenzen durch Hybridisierung mit aus der Aminosäuresequenz abgeleiteten degenerierten Oligonucleotiden zu identifizieren. Ebenso besteht aus denselben Gründen nicht die Möglichkeit, Antikörper zu entwickeln, die diese Enzyme spezifisch erkennen und somit für die Durchmusterung von Expressionsbanken eingesetzt werden könnten.

Die Isolierung von DNA-Sequenzen, die für SSS-Proteine aus Kartoffel codieren, mit Hilfe der Hybridisierung mit heterodie lösliche Stärkesynthasen aus logen Proben, Pflanzenspezies codieren, setzt voraus, daß eine ausreichend hohe Homologie besteht und gleichzeitig keine signifikanten Homologien zu anderen codierenden DNA-Sequenzen vorliegen. Im Fall der einzigen zur Verfügung stehenden heterologen DNA-Sequenz aus Reis (Baba et al., s.o.) war jedoch bekannt, daß diese hohen Homologien zu den Stärkekorn-gebundenen Stärkesynthasen aus Reis sowie zu GBSS I und daher vermutlich auch zu GBSS II, aus Kartoffel hat. Aufgrund dieser hohen Homologien zu GBSS I und II kommt es beim Durchmustern von cDNA-Banken zu Kreuzhybridisierung mit GBSS I- und IIcDNAs. Die Identifizierung von cDNAs, die für SSS-Proteine codieren kann daher nur durch ein differentielles Screening erreicht werden. Dies setzt jedoch voraus, daß cDNA-Sequenzen für GBSS I- und II-Proteine aus Kartoffel zur Verfügung stehen. cDNA-Sequenzen, die für GBSS II aus Kartoffel codieren, waren jedoch bisher nicht zugänglich.

Im folgenden wird die Isolierung einer für eine lösliche Stärkesynthase aus Kartoffel codierenden cDNA beschrieben. Hierzu wurde zunächst ein DNA-Fragment aus einer cDNA aus Reis, die eine lösliche Stärkesynthase codiert (Baba et al., 1993, Plant Physiol. 103:565-573), mit Hilfe der "Polymerase chain reaction" amplifiziert. Als Primer wurden dabei folgende Oligonucleotide verwendet:



Oligonucleotid 1: 5'-ACAGGATCCTGTGCTATGCGGCGTGTGAAG-3'
(Seq ID No. 14)

Oligonucleotid 2: 5'-TTGGGATCCGCAATGCCCACAGCATTTTTTTC-3'
(Seq ID No. 15)

Das aus der PCR-resultierende Fragment war 1067 bp lang. Dieses DNA-Fragment wurde später als heterologe Probe für die Identifizierung für lösliche Stärkesynthasen codierender cDNA-Sequenzen aus Kartoffel verwendet.

Für die Herstellung einer cDNA-Bibliothek wurde aus Kartoffelknollen der Kartoffelvarietät "Berolina" poly(A+)-mRNA isoliert. Ausgehend von der poly(A+)-mRNA wurde nach der Methode von Gubler und Hoffmann (1983, Gene 25:263-269) unter Verwendung eines Xho I-Oligo d(t) 18-Primers cDNA hergestellt. Diese wurde nach EcoR I-Linkeraddition mit Xho I nachgeschnitten und orientiert in einen mit EcoR I und Xho I geschnittenen Lambda ZAP II-Vektor (Stratagene) ligiert. 500 000 Plaques einer derart konstruierten cDNA-Bibliothek wurden mit Hilfe der heterologen Probe aus Reis auf DNA-Sequenzen hin untersucht, die homolog zu dieser sind. Da die verwendete Probe aus Reis eine starke Kreuzhybridisierung mit verschiedenen Sequenzen aus Kartoffel aufweist, war eine direkte Identifizierung von cDNA-Molekülen, die Stärkesynthasen codieren, nicht möglich. Aus Homologievergleichen war bekannt, daß die das SSS-Protein aus Reis codierende cDNA eine hohe Homologie zu der bereits aus Kartoffel isolierten GBSS I-cDNA aufweist. Da GBSS I und GBSS II in anderen Organismen starke Homologien aufweisen, war zu vermuten, daß die Probe aus Reis auch eine hohe Homologie zu GBSS II-Sequenzen aus Kartoffel aufweist. Um eine Identifizierung von cDNA-Sequenzen zu ermöglichen, die eine lösliche Stärkesynthase aus Kartoffel codieren, war es daher notwendig, über Sequenzen zu verfügen, die GBSS I und II aus Kartoffel codieren. DNA-Sequenzen, die GBSS I aus Kartoffel codieren waren bereits beschrieben, jedoch keine, die GBSS II

aus Kartoffel codieren. Es wurde daher zunächst eine cDNA isoliert, die GBSS II aus Kartoffel codiert.

Hierzu wurden Stärkekorn-gebundene Proteine aus Kartoffelstärke isoliert. Die Isolierung erfolgte durch Elektroelution in einer Elutionsvorrichtung, die analog zu dem "Model 422 Electro-Eluter" (BIORAD Laboratories Inc., USA) konstruiert war, aber ein wesentlich größeres Volumen aufwies (ca. 200 ml). Es wurden 25 g getrocknete Stärke in Elutionspuffer aufgenommen (Endvolumen 80 ml). Die Suspension wurde im Wasserbad auf 70-80°C erwärmt. Anschließend wurden 72,07 g Harnstoff zugegeben (Endkonzentration 8 M) und das Volumen mit Elutionspuffer auf 180 ml aufgefüllt. Die Stärke löste sich unter ständigem Rühren und bekam eine kleisterartige Konsistenz. Die Proteine wurden aus der Lösung mit Hilfe des Elutionsvorrichtung über Nacht elektroeluiert (100 V; 50-60 mA). Die eluierten Proteine wurden vorsichtig aus der Apparatur entnommen. Schwebstoffe wurden durch kurze Zentrifugation entfernt. Der Überstand wurde 2-3 mal je eine Stunde bei 4°C gegen Dialysepuffer dialysiert. Anschließend wurde das Volumen der Proteinlösung bestimmt. Die Proteine wurden durch Zugabe von Ammoniumsulfat (90 % Endkonzentration) gefällt. Die Zugabe erfolgte unter ständigem Rühren bei 0°C. Die gefällten Proteine wurden durch Zentrifugation sedimentiert und in Proteinpuffer aufgenommen.

Die isolierten Proteine wurden zur Herstellung von polyclonalen Antikörpern aus Kaninchen verwendet, die spezifisch
Stärkekorn-gebundene Proteine erkennen. Mit Hilfe derartiger
Antikörper wurde anschließend nach Standardmethoden eine
cDNA-Expressionsbibliothek nach Sequenzen durchgemustert,
die Stärkekorn-gebundene Proteine codieren. Die Expressionsbibliothek wurde wie bereits oben beschrieben hergestellt.
Positive Phagenclone wurden unter Anwendung von Standardverfahren weiter gereinigt. Mit Hilfe der in-vivo-excision-Methode wurden von positiven Phagenclonen E. coli-Clone gewonnen, die ein doppelsträngiges pBluescript-Plasmid mit der

jeweiligen cDNA-Insertion enthalten. Nach Überprüfung der Größe und des Restriktionsmusters der Insertionen wurden geeignete Clone, weiter analysiert. Ein Clon cGBSSII, wurde dabei als ein Clon identifiziert, der das GBSSII-Protein codiert.

Aus diesem Clon wurde das Plasmid pGBSSII (Fig. 5) isoliert und seine cDNA-Insertion durch Standardverfahren mittels der Didesoxymethode (Sanger et al., Proc. Natl. Acad. Sci. USA 74 (1977), 5463-5467) bestimmt. Die Insertion ist 1925 bp lang und stellt lediglich eine partielle cDNA-Sequenz dar. Die Nucleotidsequenz ist unter Seq ID No. 5 angegeben. Sequenzvergleiche zeigten, daß auch diese DNA-Sequenz in verschiedenen Bereichen starke Homologie zu der cDNA aus Reis aufwies, die lösliche Stärkesynthase codiert. Daher hybridisieren auch diese Sequenzen bei der Durchmusterung einer cDNA-Bibliothek mit der Probe aus Reis.

Die Insertion dieses Plasmids wurde später bei der Durchmusterung einer cDNA-Bibliothek aus Kartoffelknollen als Probe verwendet, um Sequenzen zu identifizieren, die GBSS II-Proteine codieren.

Neben dem Clon cGBSSII wurden bei der Durchmusterung der Expressionsbibliothek mit den polyclonalen Antikörpern, gegen Stärkekorn-gebundene Proteine gerichtet sind, Clone isoliert, die cDNA-Insertionen aufwiesen, die für GBSS I aus Kartoffel codieren. Von einem dieser Clone, cGBSSI, wurde das Plasmid pGBSSI isoliert, und die Sequenz der cDNA-Insertion bestimmt. Diese stimmte weitgehend mit den bereits bekannten, GBSS I aus Kartoffel codierenden DNA-Sequenzen überein (Visser et al., Plant Sci. 64 (1989), 185-192; van der Leij et al., Mol. Gen. Genet. 228 (1990), 240-248). Diese cDNA-Insertion, enthalten in dem Plasmid pGBSS I, wurde daher später bei der Durchmusterung einer cDNA-Bibliothek aus Kartoffelknollen als Probe verwendet, um Sequenzen zu identifizieren, die GBSS I-Proteine codieren.

Die oben beschriebene cDNA-Bibliothek aus Kartoffel wurde zunächst nach Sequenzen durchgemustert, die GBSS I oder GBSS II aus Kartoffel codierten. Dazu wurden die Phagenplaques auf Nitrozellulose-Filter übertragen, die DNA durch NaOH-Behandlung denaturiert, die Filter neutralisiert und die DNA auf den Filtern durch Hitzebehandlung fixiert. Die Filter wurden in 0,25 M NaHPO4, pH 7,2, 0,25 M NaCl, 7 % SDS, 1 mM EDTA, 25 % Formamid, 10 % PEG für 2 Stunden bei 42 °C vorhybridisiert. Anschließend wurden die Filter in 0,25 M NaHPO4, pH 7,2, 0.25 M NaCl, 7 % SDS, 1 mM EDTA, 25 % Formamid, 10 % PEG nach Zugabe der entsprechenden radioaktiv markierten Probe über Nacht bei 42 °C hybridisiert. Als Probe wurde zum einen die cDNA-Insertion aus dem Plasmid pGBSSII verwendet, und zum anderen die cDNA-Insertion aus dem Plasmid pGBSSI. Die Filter wurden anschließend 2 x 30 min in 0,1 x SSC, 0,5 % SDS bei 65 °C gewaschen und auf Röntgenfilmen exponiert.

Parallel wurden Filter derselben cDNA-Bibliothek mit der aus Reis stammenden radioaktiv markierten cDNA-Probe, die wie oben beschrieben hergestellt wurde, unter denselben Bedingungen hybridisiert wie für GBSS I und II beschrieben. Das Waschen der Filter erfolgte in diesem Fall für 2 x 30 min bei 40 °C mit 2 x SSC, 0,5 % SDS. Phagenclone, die nicht mit GBSS I oder GBSS II aus Kartoffel, aber mit der ReiscDNA hybridisierten, wurden unter Anwendung von Standardverfahren weiter gereinigt. Mit Hilfe der in-vivo-excision-Methode wurden von positiven Phagenclonen E. coli-Clone gewonnen, die ein doppelsträngiges pBluescript-Plasmid mit der jeweiligen cDNA-Insertion enthalten. Nach Überprüfung der Größe und des Restriktionsmusters der Insertionen wurden geeignete Clone einer Sequenzanalyse unterzogen.

### Beispiel 2

Sequenzanalyse der cDNA-Insertion des Plasmids pSSSB

Aus einem entsprechend Beispiel 1 erhaltenen *E. coli-*Clon wurde das Plasmid pSSSB (Fig. 2) isoliert und seine cDNA-Insertion durch Standardverfahren mittels der Didesoxynucleo-

tidmethode (Sanger et al., Proc. Natl. Acad. Sci. USA 74 (1977), 5463-5467) bestimmt. Die Insertion ist 1758 bp lang und stellt eine partielle cDNA dar. Die Nucleotidsequenz ist unter Seq ID No. 3 angegeben. Die korrespondierende Aminosäuresequenz ist unter Seq ID No. 4 dargestellt.

#### Beispiel 3

Isolierung der Vollängen-cDNA, die die Isoform GBSS II der Stärkekorn-gebundenen Stärkesynthase aus Solanum tuberosum codiert

Eine blattspezifische cDNA-Expressionsbank aus Solanum tuberosum L. cv. Désirée (Koßmann et al., Planta 186 (1992), 7-12) wurde nach Standardverfahren mittels Hybridisierung mit einem 5'-Fragment der cDNA-Insertion des Plasmids pGBSS II (1.9 kb) auf Vollänge-Clone hin durchgemustert. In Folge konnte das Plasmid pGBSS II-VK isoliert werden, das eine cDNA-Insertion mit einer Länge von ca. 2.8 kb enthält.

#### Beispiel 4

Sequenzanalyse der cDNA-Insertion des Plasmids pGBSS II-VK

Aus einem entsprechend Beispiel 3 erhaltenen E. coli-Clon wurde das Plasmid pGBSS II-VK isoliert und seine cDNA-Insertion durch Standardverfahren mittels der Didesoxynucleotidmethode (Sanger et al., Proc. Natl. Acad. Sci. USA 74 (1977), 5463-5467) bestimmt. Die Insertion ist ca. 2.8 kb lang. Die Nucleotidsequenz ist unter Seq ID No. 7 angegeben und umfaßt neben flankierenden Bereichen die gesamte das GBSSII-Protein aus Kartoffel codierende Region. Das aus der Aminosäuresequenz abgeleitete Molekulargewicht des Proteins beträgt ca. 85,1 kD.

### B ispiel 5

Isolierung der Vollängen-cDNA, die die Isoform SSS B der löslichen Stärkesynthase aus Solanum tuberosum codiert

Eine blattspezifische cDNA-Expressionsbank aus Solanum tuberosum L. cv. Désirée (Koßmann et al., Planta 186 (1992), 7-12) wurde nach Standardverfahren mittels Hybridisierung mit einem 5'-Fragment der cDNA-Insertion des Plasmids pSSS B (1.6 kb) auf Vollänge-Clone hin durchgemustert. In Folge konnte das Plasmid pSSS B-VK, isoliert werden, das eine cDNA-Insertion mit einer Länge von ca. 2.3 kb enthält.

### Beispiel 6

Sequenzanalyse der cDNA-Insertion des Plasmids pSSS B-VK

Aus einem entsprechend Beispiel 5 erhaltenen E. coli-Clon wurde das Plasmid pSSS B-VK isoliert und seine cDNA-Insertion durch Standardverfahren mittels der Didesoxynucleotidmethode (Sanger et al., Proc. Natl. Acad. Sci. USA 74 (1977), 5463-5467) bestimmt. Die Insertion ist ca. 2.3 kb lang. Die Nucleotidsequenz ist unter Seq ID No. 9 angegeben und umfaßt neben flankierenden Sequenzen die gesamte codierende Region für die Isoform B der löslichen Stärkesynthase aus Kartoffel. Das aus der Aminosäuresequenz abgeleitete Molekulargewicht des Proteins beträgt ca. 78,6 kD.

#### Beispiel 7

Identifizierung, Isolierung und Charakterisierung einer cDNA, die die Isoform SSS A der löslichen Stärkesynthase aus Solanum tuberosum codiert

Aus einem Sequenzvergleich zwischen den bisher bekannten Sequenzen, die lösliche und Stärkekorn-gebundene Stärkesynthasen aus Pflanzen codieren (siehe Figur 7), war ersichtlich,

daß es drei stark konservierte Bereiche zwischen den verschiedenen Proteinen gibt (Bereiche (I), (II) und (III) in Figur 7).

Um eine lösliche Stärkesynthase aus Kartoffel zu isolieren, wurden diese drei Bereiche ausgewählt, um polyclonale Peptidantikörper zu erzeugen. Dazu wurden drei synthetische Polypeptide mit den folgenden Aminosäuresequenzen hergestellt:

Peptid 1: NH<sub>2</sub>-PWSKTGGLGDVC-COOH (Seq ID No. 16)
Peptid 2: NH<sub>2</sub>-PSRFEPCGLNQLY-COOH (Seq ID No. 17)
Peptid 3: NH<sub>2</sub>-GTGGLRDTVENC-COOH (Seq ID No. 13)

Diese Peptide wurden an den KLH-Carrier ("keyhole limpet ho-mocyanin") gekoppelt und anschließend zur Herstellung polyclonaler Antikörper in Kaninchen verwendet (Eurogentec, Seraing, Belgien).

Die resultierenden Antikörper wurden folgendermaßen bezeichnet:

anti-SS1 polyclonaler Antikörper gegen das Peptid 1

anti-SS2 polyclonaler Antikörper gegen das Peptid 2

anti-SS3 polyclonaler Antikörper gegen das Peptid 3.

Die Antikörper wurden mit angereinigten löslichen Stärkesynthasen aus Kartoffel auf ihre Spezifität hin untersucht.

Die Reinigung der löslichen Stärkesynthasen erfolgte dabei folgendermaßen:

2,5 kg Kartoffeln wurden in 2 Liter Puffer A aufgearbeitet. Nach Abtrennen der Stärke durch Zentrifugation bei 1000 g für 5 min wurde der Proteinextrakt an DEAE-FastFlow-Säulenmaterial (Pharmacia LKB) gebunden (äquilibriert mit Puffer B). Nach Waschen der Säule mit dem 5-fachen Säulenvolumen an Puffer B wurden gebundene Proteine mit 300 mM NaCl in Puffer B eluiert. Die eluierten Proteine wurden fraktionsweise aufgefangen, und Fraktionen mit einer hohen Stärkesynthase-Aktivität wurden vereinigt. Die vereinigten Fraktionen wurden durch Chromatographie über eine Gelfiltrationssäule (G25), die mit Puffer B äquilibriert wurde, entsalzt. Das Eluat wurde mit 1 Volumen 1 M Natrium-Citrat, 50 mM Tris-HCl pH 7,6, 2,5 mM DTT, 2 mM EDTA versetzt. Die Proteinlösung wurde



auf eine mit Puffer C äquilibrierte Amylose-Resin-Säule (AR-Säule) aufgetragen. Die Säule wurde mit dem 20-fachen Säulenvolumen an Puffer C gewaschen. Gebundene Proteine wurden anschließend mit Puffer B eluiert.

Die Fraktionen, die eine hohe Stärkesynthase-Aktivität aufwiesen, wurden vereinigt und wiederum mit Hilfe von Gelfiltration über eine G25-Säule entsalzt.

Anschließend wurden die Fraktionen mit hoher Stärkesynthase-Aktivität auf eine mit Puffer B äquilibrierte MonoQ-Säule aufgetragen. Die Säule wurde mit dem 5-fachen Säulenvolumen an Puffer B gewaschen. Gebundene Proteine wurden mit Hilfe eines linearen NaCl-Gradienten von 0-300 mM eluiert und fraktionsweise gesammelt.

Die Analyse der Fraktionen hinsichtlich der Stärkesynthase-Aktivität und des Molekulargewichtes erfolgte mit Hilfe verschiedener Methoden:

- a) Analyse der Fraktionen auf einem nativen Polyacrylamid-Gel
- b) Analyse der Fraktionen auf einem denaturierenden SDS-Polyacrylamidgel und anschließende Silberfärbung
- c) Bestimmung der Stärkesynthase-Aktivität durch Einbau radioaktiv-markierter ADP-Glucose (Amersham, UK) in neusynthetisierte Stärke.
- d) Analyse der Fraktionen in einem Western Blot.

Für eine Western Blot-Analyse wurden 50  $\mu$ g, 5  $\mu$ g und 0,5  $\mu$ g Protein eines Protein-Rohextraktes neben 15  $\mu$ g Protein der Fraktionen, die von der DEAE-FastFlow-Säule eluiert wurden, 10  $\mu$ g Protein der Fraktionen, die von der AR-Säule eluiert wurden und 3  $\mu$ g Protein der Fraktionen, die von der MonoQ-Säule eluiert wurden, auf einem SDS-Polyacrylamid-Gel elektrophoretisch aufgetrennt. Die Proteine wurden mit Hilfe der Semidry-Elektroblot-Methode auf eine Nitrozellulosemembran übertragen.

Die Identifizierung von Proteinen, die von den Antikörpern anti-SS1, anti-SS2 oder anti-SS3 erkannt wurden, erfolgte

mit Hilfe des "Blotting detection kit for rabbit anitbodies RPN 23" (Amersham UK) nach den Angaben des Herstellers.

Es wurden parallel drei Western Blot-Analysen durchgeführt mit den obenbeschriebenen polyxlonalen Antikörpern anti-SS1, anti-SS2 und anti-SS3. Dabei stellte sich heraus, daß der Antikörper anti-SS1 spezifisch GBSS I und GBSS II erkannte und der Antikörper anti-SS2 keine Spezifität aufwies. Lediglich der Antikörper anti-SS3 erkannte neben GBSS I und GBSS II im Western Blot spezifisch neue Proteine, insbesondere Proteine mit Molekulargewichten von 120-140 kd.

Der Antikörper anti-SS3 wurde anschließend verwendet, eine cDNA-Bibliothek aus Kartoffelknollen nach Sequenzen durchzumustern, die lösliche Stärkesynthasen aus Kartoffel codieren. Hierfür wurde eine cDNA-Bibliothek, die wie in Beispiel 1 beschrieben hergestellt wurde, verwendet. Analyse der Phagenplaques wurden diese auf Nitrozellulosefilter übertragen, die vorher für 30-60 min in einer 10 mM IPTG-Lösung inkubiert und anschließend auf Filterpapier getrocknet wurden. Der Transfer erfolgte für 3 h bei 37°C. Anschließend werden die Filter für 30 min bei Raumtemperatur in Blockreagenz inkubiert und zweimal für 5-10 min in TBST-Puffer gewaschen. Die Filter wurden mit dem polyclonalen Antikörper anti-SS3 in geeigneter Verdünnung für 1 h bei Raumtemperatur oder für 16 h bei 4°C geschüttelt. Die Identifizierung von Plaques, die ein Protein exprimierten, das von dem Antikörper anti-SS3 erkannt wurde, erfolgte mit Hilfe des "Blotting detection kit for rabbit antibodies RPN 23" (Amersham UK) nach den Angaben des Herstellers.

Phagenclone der cDNA-Bibliothek, die ein Protein exprimierten, das von dem Antikörper anti-SS3 erkannt wurde, wurden unter Anwendung von Standardverfahren weiter gereinigt. Mit Hilfe der in vivo excision-Methode (Stratagene) wurden von positiven Phagenclonen E.coli-clone gewonnen, die ein doppelsträngiges pBlueskript II SK-Plasmid mit der jeweiligen cDNA-Insertion zwischen der EcoRI- und der Xho I-Schnittstelle des Polylinkers enthalten. Nach Überprüfung der Größe

und des Restriktionsmusters der Insertionen wurde ein geeigneter Clon einer Sequenzanalyse unterzogen.

### Beispiel 8

Sequenzanalyse der cDNA-Insertion des Plasmids pSSSA

Aus einem entsprechend Beispiel 7 erhaltenen *E. coli-*Clon wurde das Plasmid pSSSA (Fig. 1) isoliert und seine cDNA-Insertion durch Standardverfahren mittels der Didesoxy-nucleotidmethode (Sanger et al., Proc. Natl. Acad. Sci. USA 74 (1977), 5463-5467) bestimmt. Die Insertion ist 2303 bp lang. Die Nucleotidsequenz ist unter Seq ID No. 1 angegeben. Die korrespondierende Aminosäuresequenz ist unter Seq ID No. 2 dargestellt.

Eine Sequenzanalyse und ein Sequenzvergleich mit bekannten DNA-Sequenzen zeigte, daß die unter Seq ID No. 1 dargestellte Sequenz neu ist und eine partielle codierende Region umfaßt, die ein Protein codiert, das Homologie zu Stärkesynthasen aus verschiedenen Organismen aufweist. Das durch diese cDNA-Insertion oder durch hybridisierende Sequenzen codierte Protein wird im Rahmen dieser Anmeldung als SSSA bezeichnet.

Diese DNA-Sequenz unterscheidet sich von der unter Seq ID No. 2 dargestellten DNA-Sequenz, die ebenfalls eine lösliche Stärkesynthase aus Kartoffel codiert, und ließ sich mit der unter Beispiel 1 beschriebenen Methode nicht aus einer cDNA-Bibliothek von Kartoffelknollen isolieren.

### Beispiel 9

Isolierung der Vollängen-cDNA, die die Isoform SSS A der löslichen Stärkesynthase aus Solanum tuberosum codiert

Eine blattspezifische cDNA-Expressionsbank aus Solanum tuberosum L. cv. Désirée (Koßmann et al., Planta 186 (1992), 7-12) wurde nach Standardverfahren mittels Hybridisierung



mit einem 5'-Fragment der cDNA-Insertion des Plasmids pSSA (2.3 kb) auf Vollänge-Clone hin durchgemustert untersucht. In Folge konnte ein Clon isoliert werden, der eine im 5'-Bereich um ca. 1.86 kb längere cDNA-Insertion enthielt. Die cDNA-Insertion hat eine Gesamtlänge von ca. 4.16 kb isoliert werden.

#### Beispiel 10

Sequenzanalyse der cDNA-Insertion des Plasmids pSSSA-VK

Aus einem entsprechend Beispiel 9 erhaltenen *E. coli-*Clon wurde das Plasmid pSSSA-VK isoliert und seine cDNA-Insertion durch Standardverfahren mittels der Didesoxynucleotidmethode (Sanger et al., Proc. Natl. Acad. Sci. USA 74 (1977), 5463-5467) bestimmt. Die Insertion ist ca. 4.16 kb lang. Die Nucleotidsequenz ist unter Seq ID No. 11 angegeben. Die korrespondierende Aminosäuresequenz ist unter Seq ID No. 12 angegeben. Das aus der Aminosäuresequenz abgeleitete Molekulargewicht des SSSA-Proteins beträgt ca. 135 kD.

#### Beispiel 11

Konstruktion des Plasmids p35S-anti-SSSA und Einführung des Plasmids in das Genom von Kartoffelpflanzen

Aus dem Plasmid pSSSA wurde mit Hilfe der Restriktionsendonucleasen Xba I und Asp 718 ein ca. 2,1 kb großes DNA-Fragment isoliert, das die codierende Region für die Isoform A der löslichen Stärkesynthase aus Kartoffel umfaßt, und in den mit Xba I und Asp 718 geschnittenen Vektor pBinAR Hyg (DSM 9505) ligiert.

Durch die Insertion des cDNA-Fragmentes entsteht eine Expressionskassette, die folgendermaßen aus den Fragmenten A, B und C aufgebaut ist (Fig. 3):

Das Fragment A (529 bp) enthält den 35S-Promotor des Cauliflower-Mosaik-Virus (CaMV). Das Fragment umfaßt die



Nucleotide 6909 bis 7437 des CaMV (Franck et al., Cell 21 (1980), 285-294).

Das Fragment B enthält neben flankierenden Bereichen die proteincodierende Region der Isoform A der löslichen Stärkesynthase aus Solanum tuberosum. Diese wurde wie oben beschrieben als Xba I/Asp718-Fragment aus pSSSA isoliert und in antisense-Orientierung an den 35S-Promotor in pBinAR Hygfusioniert.

Fragment C (192 bp) enthält das Polyadenylierungssignal des Gens 3 der T-DNA des Ti-Plasmids pTiACH5 (Gielen et al., EMBO J. 3 (1984), 835-846).

Die Größe des Plasmids p35S-anti-SSSA beträgt ca. 13 kb.

Das Plasmid wurde mit Hilfe Agrobakterien-vermittelter Transformation in Kartoffelpflanzen transferiert wie oben beschrieben. Aus den transformierten Zellen wurden ganze Pflanzen regeneriert.

Als Ergebnis der Transformation zeigten transgene Kartoffelpflanzen eine Verringerung der Aktivität der Isoform A der löslichen Stärkesynthase (vergleiche Figur 8).

Die von diesen Pflanzen gebildete Stärke unterscheidet sich von in Wildtyp-Pflanzen synthetisierter Stärke in ihrem Phosphatgehalt, in der Viskosität wäßriger Lösungen, den Verkleisterungseigenschaften und der mittleren Stärkekorngröße. Die Ergebnisse sind in Tabelle I dargestellt.

Der Phosphatgehalt der in den transgenen Pflanzen gebildeten Stärke liegt um mindestens 30 %, vorzugsweise um 50 %, insbesondere um 70 % über den Werten der von in Wildtyp-Pflanzen synthetisierten Stärke.

Die Endviskosität der Stärke aus SSS A-"Antisense"-Pflanzen zeigt um mindestens 10 %, vorzugsweise um 20 %, insbesondere um 30 % niedrigere Werte im Vergleich zu Wildtyp-Pflanzen.

Die Verkleisterungstemperatur, die maximale Viskosität und die mittlere Stärkekorngröße der modifizierten Stärke liegen deutlich unter den Werten der in Wildtyp-Pflanzen gebildeten Stärke (siehe Tabelle I).



<u>Tabelle I</u>

Charakteristika der Stärke aus Wildtyp- und SSS A-"Antisense"-Kartoffelpflanzen

	Wildtyp	Linie 25	Linie 39
Phosphatgehalt [nmol mg l Stärke l	8,50 ± 0,4	14,61 ± 0,3	14,54 ± 0,2
Verkleisterungs- temperatur [°C]	69,5	67,4	66,2
maximale Viskositāt [cP]	4044	3720	3756
Endviskositāt bei 50°C [cP]	3312	2904	2400
mittlere Stärke- korngröße [μm]	29	24	27

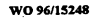
#### Beispiel 12

Konstruktion des Plasmids p35S-anti-SSSB und Einführung des Plasmids in das Genom von Kartoffelpflanzen

Aus dem Plasmid pSSSB wurde mit Hilfe der Restriktionsendonucleasen Xho I und Spe I ein ca. 1,8 kb großes DNA-Fragment isoliert, das die codierende Region für die Isoform B der löslichen Stärkesynthase aus Kartoffel umfaßt, und in den mit SmaI geschnittenen Vektor pBinAR Hyg (DSM 9505) ligiert. Durch die Insertion des cDNA-Fragmentes entsteht eine Expressionskassette, die folgendermaßen aus den Fragmenten A, B und C aufgebaut ist (Fig. 4):

Das Fragment A (529 bp) enthält den 35S-Promotor des Cauliflower-Mosaik-Virus (CaMV). Das Fragment umfaßt die Nucleotide 6909 bis 7437 des CaMV (Franck et al., Cell 21 1980), 285-294).

Das Fragment B enthält neben flankierenden Bereichen einen Teil der proteincodierenden Region der Isoform B der löslichen Stärkesynthase aus Solanum tuberosum. Diese wurde wie oben beschrieben als Xho I/Spe I-Fragment aus pSSSB isoliert



und in antisense-Orientierung an den 35S-Promotor in pBinAR Hyg fusioniert.

Fragment C (192 bp) enthält das Polyadenylierungssignal des Gens 3 der T-DNA des Ti-Plasmids pTiACH5 (Gielen et al., EMBO J. 3 (1984), 835-846).

Die Größe des Plasmids p35S-anti-SSSB beträgt ca. 13 kb.

Das Plasmid wurde mit Hilfe Agrobakterien-vermittelter Transformation in Kartoffelpflanzen transferiert wie oben beschrieben. Aus den transformierten Zellen wurden ganze Pflanzen regeneriert.

Als Ergebnis der Transformation zeigten transgene Kartoffelpflanzen eine Verringerung der Aktivität der Isoform B der löslichen Stärkesynthase (vergleiche Figur 8).

#### Beispiel 13

Konstruktion des Plasmids p35S-anti-GBSS II und Einführung des Plasmids in das Genom von Kartoffelpflanzen

Aus dem Plasmid pGBSS II wurde mit Hilfe der Restriktionsendonucleasen Asp 718 und Sma I ein ca. 1,9 kb großes DNA-Fragment isoliert, das die codierende Region für die Isoform GBSS II der Stärkesynthase aus Kartoffel umfaßt. Die Fragmentenden wurden mit der T4 Polymerase geglättet und das Fragment in den mit SmaI geschnittenen Vektor pBinAR Hyg (DSM 9505) ligiert.

Durch die Insertion des cDNA-Fragmentes entsteht eine Expressionskassette, die folgendermaßen aus den Fragmenten A, B und C aufgebaut ist (Fig. 6):

Das Fragment A (529 bp) enthält den 35S-Promotor des Cauliflower-Mosaik-Virus (CaMV). Das Fragment umfaßt die Nucleotide 6909 bis 7437 des CaMV (Franck et al., Cell 21 (1980), 285-294).

Das Fragment B enthält neben flankierenden Bereichen einen Teil der proteincodierenden Region der Isoform GBSS II der Stärkesynthase aus Solanum tuberosum. Diese wurde wie oben beschrieben als Asp 718/Sma I-Fragment aus pGBSS II isoliert



und nach Glättung der Fragmentenden in antisense-Orientierung an den 35S-Promotor in pBinAR Hyg fusioniert.

Fragment C (192 bp) enthält das Polyadenylierungssignal des Gens 3 der T-DNA des Ti-Plasmids pTiACH5 (Gielen et al., EMBO J. 3 (1984), 835-846).

Die Größe des Plasmids p35S-anti-GBSS II beträgt ca. 13 kb. Das Plasmid wurde mit Hilfe Agrobakterien-vermittelter Transformation in Kartoffelpflanzen transferiert wie oben beschrieben. Aus den transformierten Zellen wurden ganze Pflanzen regeneriert.

Als Ergebnis der Transformation zeigten transgene Kartoffelpflanzen eine Verringerung der Aktivität der Isoform GBSS II der Stärkesynthase (vergleiche Figur 8).

Die von diesen Pflanzen gebildete Stärke unterscheidet sich von in Wildtyp-Pflanzen synthetisierter Stärke in ihrem Phosphatgehalt, in der Viskosität, den Verkleisterungseigenschaften und der mittleren Stärkekorngröße. Die Ergebnisse sind in Tabelle II dargestellt.

Charakteristika der Stärke aus Wildtyp- und GBSS II-"Antisense"-Pflanzen

Tabelle II

	Wildtyp	Linie 14	Linie 35	Linie 44
Phosphatgehalt [nmol mg <sup>1</sup> Stärke <sup>1</sup> ]	6,99 ± 0,19	4,52 ± 0,2	4,13 ± 0,06	3,76 ± 0,12
Verkleiste- rungstempe- ratur [°C]	64,1	62,55	63,25	63,55
maximale Visko- sitāt [cP]	4057	2831	2453	2587
Endviskositāt bei 50°C [cP]	2849	2816	2597	2587
mittlere Stärke- korngröße [μm]	37	32	31	32

Der Phosphatgehalt der in den transgenen Pflanzen gebildeten Stärke liegt um mindestens 35 %, vorzugsweise um 40 %, insbesondere um 45 % unter den Werten der von in Wildtyp-Pflanzen synthetisierten Stärke.

Die maximale Viskosität der Stärke aus GBSS II-"antisense"-Pflanzen zeigt um mindestens 30 %, vorzugsweise um 35 %, insbesondere um 40 % niedrigere Werte im Vergleich zu Wildtyp-Pflanzen.

Die Verkleisterungstemperatur und die Endviskosität der modifizierten Stärke liegen unter den Werten der in Wildtyp-Pflanzen gebildeten Stärke. Die mittlere Stärkekorngröße der in den transgenen Pflanzen gebildeten Stärke ist deutlich geringer als die von Wildtyp-Stärke.

### Beispiel 14

Überexpression der löslichen Stärkesynthasen SSS A und SSS B in E. coli

Für die Überexpression löslicher Stärkesynthasen in  $E.\ coli$  wurde der Stamm G6MD2 herangezogen. Hierbei handelt es sich um eine Mutante, die neben dem glg- auch im mal-Operon deletiert ist. Damit besitzt sie weder die Glycogen-Synthase (glgA), das Verzweigungsenzym (glgB) und die AGPase (glgC) noch die Amylomaltase (malQ), die Maltodextrin-Phosphoylase (malP) sowie weitere an der Metabolisierung von Maltose beteiligte Proteine. Aus diesem Grund ist die Mutante G6MD2 nicht fähig, über den ADP-Glucose-Weg Glycogen oder ausgehend von Maltose  $\alpha$ -1,4-Glucane zu synthetisieren.

Zellen dieser Mutante wurden mit den cDNA-Clonen pSSSA-VK bzw. pSSSB-VK transformiert. Die Stärkesynthasen exprimierenden E. coli-Zellen wurden nach 2 h Induktion mit IPTG in 50 mM Tris-HCl pH 7,6, 10 % Glycerin, 2 mM EDTA, 2 mM DTT und 0,4 mM PMSF durch Ultraschall aufgeschlossen. Als Kontrolle dienten mit pBluescript transformierte Zellen. Die Abtrennung von intakten Zellen und Zellwandmaterial erfolgte durch eine Zentrifugation für 10 Minuten bei 13.000 g, und



anschließend wurde die Proteinkonzentration des Überstandes bestimmt. 100  $\mu$ g Proteinextrakt wurden dem Reaktionspuffer (Endkonzentration: 50 mM Tricine-NaOH pH 8,5, 25 mM Kaliumacetat, 2 mM EDTA und 2 mM DTT, 1 mM ADP-Gluose) zugegeben. Für die Untersuchung der Citrat-stimulierten Reaktion ("primer"-unabhängig) befand sich im Reaktionspuffer zusätzlich 0,5 M Natriumcitrat, während die "primer"-abhängige Reaktion in Anwesenheit von 0,02 % (Gew./Vol.) Maltooligosacchariden (Glucidex 19; 1-30 Glucose-Einheiten) getestet wurde. Die Reaktion wurde bei Raumtemperatur über Nacht durchgeführt. Die synthetisierten Glucane wurden dann mit Lugolscher Lösung nachgewiesen und zur weiteren Charakterisierung spektralphotometrisch untersucht.

Sowohl die Isoform SSS A als auch die Isoform SSS B synthetisierten in der "primer"-abhängigen Reaktion (Abwesenheit von Citrat) Glucane. Das Absorptionsmaximum des durch SSS B synthetisierten Glucans lag bei 614 nm, was einem Glucan von ca. 150 Glucose-Einheiten entspricht. Das von SSS A gebildete Glucan absorbierte bei 575 nm, was auf die Synthese von kurzkettigen Glucanen mit einem Polymerisationsgrad von ca. 50 Glucose-Einheiten hindeutet.

In der "primer"-unabhängigen, d.h. bei der Citrat-stimulierten, Reaktion lieferte allein die Isoform SSS B ein Glucan, welches nach Anfärbung mit Lugolscher Lösung bei 612 nm absorbierte. Die Isoform SSS A zeigte bei der "primer"-unabhängigen Reaktion keine Aktivität und synthetisierte folglich kein Glucan.

Die Proteinextrakte aus den mit pBluescript transformierten Zellen lieferten in keinem der Reaktionsansätze Produkte.



#### SEQUENZPROTOKOLL

- (1) ALLGEMEINE ANGABEN:
  - (i) ANMELDER:
    - (A) NAME: Institut fuer Genbiologische Forschung Berlin
    - (B) STRASSE: Ihnestrasse 63
    - (C) ORT: Berlin
    - (E) LAND: DE
    - (F) POSTLEITZAHL: 14195
    - (G) TELEFON: (030) 8300070
    - (H) TELEFAX: (030) 83000736
  - (ii) BEZEICHNUNG DER ERFINDUNG: DNA-Molekuele codierend Enzyme, die an der Staerkesynthese beteiligt sind, Vektoren, Bakterien, transgene Pflanzenzellen und Pflanzen enthaltend diese Molekuele
  - (iii) ANZAHL DER SEQUENZEN: 17
    - (iv) COMPUTER-LESBARE FASSUNG:
      - (A) DATENTRÄGER: Floppy disk
      - (B) COMPUTER: IBM PC compatible
      - (C) BETRIEBSSYSTEM: PC-DOS/MS-DOS
      - (D) SOFTWARE: PatentIn Release #1.0, Version #1.30 (EPA)
- (2) ANGABEN ZU SEQ ID NO: 1:
  - (i) SEQUENZKENNZEICHEN:
    - (A) LÄNGE: 2303 Basenpaare
    - (B) ART: Nucleotid
    - (C) STRANGFORM: nicht bekannt
    - (D) TOPOLOGIE: linear
  - (ii) ART DES MOLEKÜLS: cDNA
  - (iii) HYPOTHETISCH: NEIN
  - (iv) ANTISENSE: NEIN
  - (vi) URSPRÜNLICHE HERKUNFT:
    - (A) ORGANISMUS: Solanum tuberosum
    - (B) STAMM: cv Berolina
    - (F) GEWEBETYP: Knollengewebe
  - (vii) UNMITTELBARE HERKUNFT:
    - (A) BIBLIOTHEK: cDNA-Bibliothek in pBluescriptSKII+
    - (ix) MERKMAL:
      - (A) NAME/SCHLÜSSEL: CDS
      - (B) LAGE: 3..2033



# (xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 1:

(xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 1:	
GG CAC GAG GTC AAA AAG CTT GTT AAA TCT GAG AGA ATA GAT GGT GAT His Glu Val Lys Leu Val Lys Ser Glu Arg Ile Asp Gly Asp 1 5 10 15	47
TGG TGG TAT ACA GAG GTT GTT ATT CCT GAT CAG GCA CTT TTC TTG GAT Trp Trp Tyr Thr Glu Val Val Ile Pro Asp Gln Ala Leu Phe Leu Asp 20 25 30	95
TGG GTT TTT GCT GAT GGT CCA CCC AAG CAT GCC ATT GCT TAT GAT AAC Trp Val Phe Ala Asp Gly Pro Pro Lys His Ala Ile Ala Tyr Asp Asn 35 40 45	143
AAT CAC CGC CAA GAC TTC CAT GCC ATT GTC CCC AAC CAC ATT CCG GAG Asn His Arg Gln Asp Phe His Ala Ile Val Pro Asn His Ile Pro Glu 50 55 60	191
GAA TTA TAT TGG GTT GAG GAA GAA CAT CAG ATC TTT AAG ACA CTT CAG Glu Leu Tyr Trp Val Glu Glu His Gln Ile Phe Lys Thr Leu Gln 65 70 75	239
GAG GAG AGA AGG CTT AGA GAA GCG GCT ATG CGT GCT AAG GTT GAA AAA Glu Glu Arg Arg Leu Arg Glu Ala Ala Met Arg Ala Lys Val Glu Lys 80 85 90 95	i
ACA GCA CTT CTG AAA ACT GAA ACA AAG GAA AGA ACT ATG AAA TCA TTT Thr Ala Leu Leu Lys Thr Glu Thr Lys Glu Arg Thr Met Lys Ser Phe 100 105 110	335
TTA CTG TCT CAG AAG CAT GTA GTA TAT ACT GAG CCT CTT GAT ATC CAA Leu Leu Ser Gln Lys His Val Val Tyr Thr Glu Pro Leu Asp Ile Gln 115 120 125	383
GCT GGA AGC AGC GTC ACA GTT TAC TAT AAT CCC GCC AAT ACA GTA CTT Ala Gly Ser Ser Val Thr Val Tyr Tyr Asn Pro Ala Asn Thr Val Leu 130 135 140	431
AAT GGT AAA CCT GAA ATT TGG TTC AGA TGT TCA TTT AAT CGC TGG ACT Asn Gly Lys Pro Glu Ile Trp Phe Arg Cys Ser Phe Asn Arg Trp Thr 145	. 479
CAC CGC CTG GGT CCA TTG CCA CCT CAG AAA ATG TCG CCT GCT GAA AAT His Arg Leu Gly Pro Leu Pro Pro Gln Lys Met Ser Pro Ala Glu Asr 160 165 170	1
GGC ACC CAT GTC AGA GCA ACT GTG AAG GTT CCA TTG GAT GCA TAT ATG Gly Thr His Val Arg Ala Thr Val Lys Val Pro Leu Asp Ala Tyr Met 180 185 190	575

<b>₩</b> O 9	6/152	48											
ATG Met	GAT Asp	TTT Phe	GTA Val 195	TTT Phe	TCC Ser	GAG Glu	AGA Arg	GAA Glu 200	GAT Asp	GGT Gly	GGG Gly	ATT Ile	TTT Phe 205
AAG Lys	AGC Ser	GGA Gly 210	ATG Met	GAC Asp	TAT Tyr	CAC His	ATA Ile 215	CCT Pro	GTG Val	TTT Phe	GGA Gly	GGA Gly 220	GT(
GAA Glu	CCT Pro 225	CCA Pro	ATG Met	CAT His	ATT Ile	GTC Val 230	CAT His	ATT Ile	GCT Ala	GTC Val	GAA Glu 235	ATG Met	GC# Ala
GCA Ala	AAG Lys	GTG Val	GGA Gly	GGC Gly	Leu	GGT Gly	Asp	Val	Val	ACT Thr 250	AGT Ser	CTT Leu	TC( Ser

ATG Met	GAT Asp	TTT Phe	GTA Val 195	TTT Phe	TCC Ser	GAG Glu	AGA Arg	GAA Glu 200	GAT Asp	GGT Gly	GGG Gly	ATT Ile	TTT Phe 205	GAC Asp	AAT Asn	623
AAG Lys	AGC Ser	GGA Gly 210	ATG Met	GAC Asp	TAT Tyr	CAC His	ATA Ile 215	CCT Pro	GTG Val	TTT Phe	GGA Gly	GGA Gly 220	GTC Val	GCT Ala	AAA Lys	671
GAA Glu	CCT Pro 225	CCA Pro	ATG Met	CAT His	ATT Ile	GTC Val 230	CAT His	ATT Ile	GCT Ala	GTC Val	GAA Glu 235	ATG Met	GCA Ala	CCA Pro	ATT Ile	719
Ala 240	Lys	Val	Gly	Gly	Leu 245	Gly	Asp	Val	Val	Thr 250	Ser	CTT Leu	Ser	Arg	A1a 255	767
Val	Gln	qeA	Leu	Asn 260	His	Asn	Val	Asp	11e 265	Ile	Leu	CCT Pro	Lys	Tyr. 270	Asp	815
Cys	Leu	Lys	Met 275	Asn	Asn	Val	Lys	Asp 280	Phe	Arg	Phe	CAC His	Lys 285	Asn	Tyr	863
Phe	Trp	Gly 290	Gly	Thr	Glu	Ile	Lys 295	Val	Trp	Phe	Gly	AAG Lys 300	Val	Glu	GIÀ	911
Leu	Ser 305	Val	Tyr	Phe	Leu	Glu 310	Pro	Gln	Asn	Gly	Leu 315	TTT	Ser	Lys	GIĄ	<b>9</b> 59
Cys 320	Val	Tyr	Gly	Суз	Ser 325	Asn	Asp	Gly	Glu	Arg 330	Phe	GGT	Phe	Pne	335	1007
His	Ala	Ala	Leu	Glu 340	Phe	Leu	Leu	Gln	Gly 345	Gly	Phe	AGT Ser	Pro	350	IIe	1055
Ile	His	Cys	His 355	Asp	Trp	Ser	Ser	Ala 360	Pro	Val	Ala	Trp	165	Pne	AAG Lys	1103
Glu	Gln	Tyr 370	Thr	His	Tyr	Gly	Leu 375	Ser	Lys	Ser	Arg	380	Val	Pue	ACG Thr	1151
Ile	His 385	Asn	Leu	Glu	Phe	390	Ala	Asp	Leu	lle	395	Arg	Ala	. Met	ACT Thr	1199
AAC Asn 400	Ala	GAC Asp	Lys	GCT Ala	Thr 405	Thr	GTI Val	TCA Ser	CCA Pro	ACT Thr 410	Tyr	: TCA	CAG Gln	GAG Glu	GTG Val 415	1247



TCT Ser	GGA Gly	AAC Asn	CCT Pro	GTA Val 420	ATT Ile	GCG Ala	CCT Pro	CAC His	CTT Leu 425	CAC His	AAG Lys	TTC Phe	CAT His	GGT Gly 430	ATA Ile	12	95
GTG Val	TAA neA	GGG Gly	ATT Ile 435	GAC Asp	CCA Pro	GAT Asp	ATT Ile	TGG Trp 440	GAT Asp	CCT Pro	TTA Leu	AAC Asn	GAT Asp 445	AAG Lys	TTC Phe	13	343
ATT Ile	CCG Pro	ATT Ile 450	CCG Pro	TAC Tyr	ACC Thr	TCA Ser	GAA Glu 455	AAC Asn	GTT Val	GTT Val	GAA Glu	GGC Gly 460	AAA Lys	ACA Thr	GCA Ala	13	91
GCC Ala	AAG Lys 465	GAA Glu	GCT Ala	TTG Leu	CAG Gln	CGA Arg 470	AAA Lys	CTT Leu	GGA Gly	CTG Leu	AAA Lys 475	CAG Gln	GCT Ala	GAC Asp	CTT Leu	14	139
CCT Pro 480	TTG Leu	GTA Val	GGA Gly	ATT Ile	ATC Ile 485	ACC Thr	CGC Arg	TTA Leu	ACT Thr	CAC His 490	CAG Gln	AAA Lys	GGA Gly	ATC Ile	CAC His 495	14	87
CTC Leu	ATT Ile	AAA Lys	CAT His	GCT Ala 500	ATT Ile	TGG Trp	CGC Arg	ACC Thr	TTG Leu 505	GAA Glu	CGG Arg	AAC Asn	GGA Gly	CAG Gln 510	GTA Val	15	535
GTC Val	TTG Leu	CTT Leu	GGT Gly 515	TCT Ser	GCT Ala	CCT Pro	GAT Asp	CCT Pro 520	AGG Arg	GTA Val	CAA Gln	AAC Asn	GAT Asp 525	TTT Phe	GTT Val	15	583
AAT Asn	TTG Leu	GCA Ala 530	AAT Asn	CAA Gln	TTG Leu	CAC His	TCC Ser 535	AAA Lys	TAT Tyr	AAT Asn	GAC Asp	CGC Arg 540	GCA Ala	CGA Arg	CTC Leu	16	531
TGT Cys	CTA Leu 545	ACA Thr	TAT Tyr	GAC Asp	GAG Glu	CCA Pro 550	CTT Leu	TCT Ser	CAC His	CTG Leu	ATA Ile 555	TAT Tyr	GCT Ala	GGT Gly	GCT Ala	16	679
GAT Asp 560	TTT Phe	ATT Ile	CTA Leu	GTT Val	CCT Pro 565	TCA Ser	ATA Ile	TTT Phe	GAG Glu	CCA Pro 570	TGT Cys	GGA Gly	CTA Leu	ACA Thr	CAA Gln 575	17	727
CTT Leu	ACC Thr	GCT Ala	ATG Met	AGA Arg 580	Tyr	GGT Gly	TCA Ser	ATT Ile	CCA Pro 585	GTC Val	GTG Val	CGT	AAA Lys	ACT Thr 590	GGA Gly	1.	775
GGA Gly	CTT Leu	TAT	GAT Asp 595	Thr	GTA Val	TTT Phe	GAT Asp	GTT Val 600	Asp	CAT His	GAC Asp	AAA Lys	GAG Glu 605	AGA Arg	GCA Ala	10	823
CAA Gln	CAG Gln	TGT Cys 610	Gly	CTT	GAA Glu	CCA Pro	AAT Asn 615	Gly	TTC Phe	AGC Ser	TTT Phe	GAT Asp 620	Gly	GCA Ala	GAT Asp	1:	871



GCT Ala	GGC Gly 625	GGA Gly	GTT Val	GAT Asp	TAT Tyr	GCT Ala 630	CTG Leu	AAT Asn	AGA Arg	GCT Ala	CTC Leu 635	TCT Ser	GCT Ala	TGG Trp	TAC Tyr	1919
GAT	GGT	CGG	GAT	TGG	TTC	AAC	TCT	TTA	TGC	AAG	CAG	GTC	ATG	GAA	CAA	1967

Asp Gly Arg Asp Trp Phe Asn Ser Leu Cys Lys Gln Val Met Glu Gln
640 645 650 655

GAT TGG TCT TGG AAC CGA CCT GCT CTT GAT TAT TTG GAG CTT TAC CAT 2015
Asp Trp Ser Trp Asn Arg Pro Ala Leu Asp Tyr Leu Glu Leu Tyr His
660 665 670

GCT GCT AGA AAG TTA GAA TAGTTAGTTT GTGAGATGCT AGCAGAAAAA 2063 Ala Ala Arg Lys Leu Glu 675

TTCACGAGAT CTGCAATCTG TACAGGTTCA GTGTTTGCGT CTGGACAGCT TTTTATTTCC 2123
TATATCAAAG TATAAATCAA GTCTACACTG AGATCAATAG CAGACAGTCC TCAGTTCATT 2183

# (2) ANGABEN ZU SEQ ID NO: 2:

- (i) SEQUENZKENNZEICHEN:
  - (A) LÄNGE: 677 Aminosäuren
  - (B) ART: Aminosaure
  - (D) TOPOLOGIE: linear
- (ii) ART DES MOLEKÜLS: Protein
- (xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 2:

His Glu Val Lys Lys Leu Val Lys Ser Glu Arg Ile Asp Gly Asp Trp

1 5 10 15

Trp Tyr Thr Glu Val Val Ile Pro Asp Gln Ala Leu Phe Leu Asp Trp 20 25 30

Val Phe Ala Asp Gly Pro Pro Lys His Ala Ile Ala Tyr Asp Asn Asn 35 40 45

His Arg Gln Asp Phe His Ala Ile Val Pro Asn His Ile Pro Glu Glu 50 55 60

Leu Tyr Trp Val Glu Glu Glu His Gln Ile Phe Lys Thr Leu Gln Glu 65 70 75 80

Glu Arg Arg Leu Arg Glu Ala Ala Met Arg Ala Lys Val Glu Lys Thr 85 90 95



Ala Leu Leu Lys Thr Glu Thr Lys Glu Arg Thr Met Lys Ser Phe Leu 105 100 Leu Ser Gln Lys His Val Val Tyr Thr Glu Pro Leu Asp Ile Gln Ala 120 Gly Ser Ser Val Thr Val Tyr Tyr Asn Pro Ala Asn Thr Val Leu Asn 135 Gly Lys Pro Glu Ile Trp Phe Arg Cys Ser Phe Asn Arg Trp Thr His 150 Arg Leu Gly Pro Leu Pro Pro Gln Lys Met Ser Pro Ala Glu Asn Gly 170 Thr His Val Arg Ala Thr Val Lys Val Pro Leu Asp Ala Tyr Met Met 180 Asp Phe Val Phe Ser Glu Arg Glu Asp Gly Gly Ile Phe Asp Asn Lys 200 195 Ser Gly Met Asp Tyr His Ile Pro Val Phe Gly Gly Val Ala Lys Glu 220 Pro Pro Met His Ile Val His Ile Ala Val Glu Met Ala Pro Ile Ala 235 230 Lys Val Gly Gly Leu Gly Asp Val Val Thr Ser Leu Ser Arg Ala Val 250 Gln Asp Leu Asn His Asn Val Asp Ile Ile Leu Pro Lys Tyr Asp Cys 265 Leu Lys Met Asn Asn Val Lys Asp Phe Arg Phe His Lys Asn Tyr Phe 275 Trp Gly Gly Thr Glu Ile Lys Val Trp Phe Gly Lys Val Glu Gly Leu Ser Val Tyr Phe Leu Glu Pro Gln Asn Gly Leu Phe Ser Lys Gly Cys 310 Val Tyr Gly Cys Ser Asn Asp Gly Glu Arg Phe Gly Phe Phe Cys His 330 Ala Ala Leu Glu Phe Leu Leu Gln Gly Gly Phe Ser Pro Asp Ile Ile 345 His Cys His Asp Trp Ser Ser Ala Pro Val Ala Trp Leu Phe Lys Glu Gln Tyr Thr His Tyr Gly Leu Ser Lys Ser Arg Ile Val Phe Thr Ile

375

370



His 385	Asn	Leu	Glu	Phe	Gly 390	Ala	Asp	Leu	Ile	Gly 395	Arg	Ala	Met	Thr	Asn 400
Ala	Asp	Lys	Ala	Thr 405	Thr	Val	Ser	Pro	Thr 410	Tyr	Ser	Gln	Glu	Val 415	Ser
Gly	Asn	Pro	Val 420	Ile	Ala	Pro	His	Leu 425	His	Lys	Phe	His	Gly 430	Ile	Val
Asn	Gly	Ile 435	Asp	Pro	Asp	Ile	Trp 440	Asp	Pro	Leu	Asn	Asp 445	Lys	Phe	Ile
Pro	Ile 450	Pro	Tyr	Thr	Ser	Glu 455	Asn	Val	Val	Glu	Gly 460	Lys	Thr	Ala	Ala
Lys 465	Glu	Ala	Leu	Gln	Arg 470	Lys	Leu	Gly	Leu	Lys 475	Gln	Ala	Asp	Leu	Pro 480
Leu	Val	Gly	Ile	Ile 485	Thr	Arg	Leu	Thr	His 490	Gln	Lys	Gly	Ile	His 495	Leu
Ile	Lys	His	Ala 500	Ile	Trp	Arg	Thr	Leu 505	Glu	Arg	Asn	Gly	Gln 510	Val	Val
Leu	Leu	Gly 515	Ser	Ala	Pro	Asp	Pro 520	Arg	Val	Gln	Asn	Asp 525	Phe	Val	Asn
Leu	Ala 530		Gln	Leu	His	Ser 535	Lys	Tyr	Asn	Asp	Arg 540	Ala	Arg	Leu	Cys
Leu 545	Thr	Tyr	Asp	Glu	Pro 550	Leu	Ser	His	Leu	Ile 555	Tyr	Ala	Gly	Ala	<b>Asp</b> 560
Phe	Ile	Leu	Val	Pro 565	Ser	Ile	Phe	Glu	Pro 570	Cys	Gly	Leu	Thr	Gln 575	Leu
Thr	Ala	Met	Arg 580	Tyr	Gly	Ser	Ile	Pro 585	Val	Val	Arg	Lys	Thr 590	Gly	Gly
Leu	Tyr	Asp 595		Val	Phe	Asp	Val 600	Asp	His	Asp	Lys	Glu 605	Arg	Ala	Gln
Gln	. Cys 610		Leu	Glu	Pro	Asn 615		Phe	Ser	Phe	Asp 620	Gly	Ala	Asp	Ala
Gly 625		val	. Asp	Туг	Ala 630		Asn	Arg	Ala	Leu 635	Ser	Ala	Trp	Tyr	Asp 640
Gly	Arg	Asp	Trp	Phe 645	e Asn	Ser	Leu	Cys	Lys 650	Gln	Val	Met	Glu	655	Asp
Trp	Ser	Tr	Asn 660		, Pro	Ala	Leu	Asp 665	Tyr	Leu	Glu	Lev	670	His	Ala



Ala	Arg	Lys	Leu	Glu
		675		

121	ANGABEN	211	SEO	ID	NO:	3 :
( Z I	MINGWOOM	40			110.	•

#### (i) SEQUENZKENNZEICHEN:

- (A) LÄNGE: 1758 Basenpaare
- (B) ART: Nucleotid
- (C) STRANGFORM: nicht bekannt
- (D) TOPOLOGIE: linear
- (ii) ART DES MOLEKÜLS: cDNA zu mRNA
- (iii) HYPOTHETISCH: NEIN
- (iv) ANTISENSE: NEIN
- (vi) URSPRÜNLICHE HERKUNFT:
  - (A) ORGANISMUS: Solanum tuberosum
  - (B) STAMM: cv. Berolina
  - (F) GEWEBETYP: Knollengewebe

#### (vii) UNMITTELBARE HERKUNFT:

(A) BIBLIOTHEK: cDNA-Bibliothek in pBluescriptSKII+

#### (ix) MERKMAL:

65

- (A) NAME/SCHLÜSSEL: CDS
- (B) LAGE:1..1377

### (xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 3:

70

GGC	ACG	AGC	AAT	GCT	GTT	GAC	CTT	GAT	GTG	CGG	GCC	ACT	GTC	CAT	TGC	48
Glv	Thr	Ser	Asn	Ala	Val	Asp	Leu	Asp	Val	Arg	Ala	Thr	Val	His	Cys	
i				5		_			10					15		
							•									
TTT	GGT	GAT	GCA	CAG	GAA	GTA	GCC	TTC	TAC	CAT	GAA	TAC	AGG	GCA	GGT	96
Phe	Gly	Asp	Ala	Gln	Glu	Val	Ala	Phe	Tyr	His	Glu	Tyr	Arg	Ala	Gly	
	1		20					25	•			-	30		-	
GTT	GAT	TGG	GTA	TTT	GTG	GAC	CAC	TCT	TCT	TAC	CGC	AGA	CCT	GGA	ACG	144
	Asp															
Val	ASP	_	VAI	FIIC	497	пор	40		001	- 7 -	•	45		<b></b> 2		
		35					40					43				
										~~~		~~~	~~~	000	mma	100
	TAT															192
Pro	Tyr	Gly	Asp	Ile	Tyr	Gly	Ala	Phe	Gly	Asp	Asn	Gln	Phe	Arg	Phe	
	50					55					60					
ACT	TTG	CTT	TCT	CAC	GCA	GCA	TGT	GAA	GCG	CCA	TTG	GTT	CTT	CCA	CTG	240
Thr	Leu	Leu	Ser	His	Ala	Ala	Cys	Glu	Ala	Pro	Leu	Val	Leu	Pro	Leu	
_ 3							-									

75



														~ m	TCC	288
GGA Gly	GGG Gly	TTC Phe	ACT Thr	TAT Tyr 85	GGA Gly	GAG Glu	AAG Lys	TGC Cys	TTG Leu 90	Phe	Leu	GCT Ala	Asn	Asp 95	Cys	
AAC Asn	GCT Ala	GCC Ala	TTG Leu 100	GTT Val	CCT Pro	TTA Leu	CTT Leu	TTA Leu 105	GCG Ala	GCC Ala	AAG Lys	TAT Tyr	CGT Arg 110	CCT Pro	TAT Tyr	336
GGT Gly	GTT Val	TAC Tyr 115	AAG Lys	GAT Asp	GCT Ala	CGT Arg	AGT Ser 120	ATT Ile	GTC Val	GCA Ala	ATA Ile	CAC His 125	AAC Asn	ATT Ile	GCA Ala	384
CAT His	CAG Gln 130	GGA Gly	GTG Val	GAG Glu	CCT Pro	GCA Ala 135	GTA Val	ACC Thr	TAC Tyr	AAT Asn	AAT Asn 140	TTG Leu	GGT Gly	TTG Leu	CCT Pro	432
CCA Pro 145	CAA Gln	TGG Trp	TAT Tyr	GGA Gly	GCA Ala 150	GTT Val	GAA Glu	TGG Trp	ATA Ile	TTT Phe 155	CCC Pro	ACA Thr	TGG Trp	GCA Ala	AGG Arg 160	480
GCG Ala	CAT His	GCG Ala	CTT Leu	GAC Asp 165	ACT Thr	GGT Gly	GAA Glu	ACA Thr	GTG Val 170	AAC Asn	GTT Val	TTG Leu	rya Yyy	GGG Gly 175	GCA Ala	528
ATA Ile	GCA Ala	GTT Val	GCT Ala 180	GAT Asp	CGG Arg	ATA Ile	CTG Leu	ACA Thr 185	GTT Val	AGC Ser	CAG Gln	GGA Gly	TAC Tyr 190	TCA Ser	TGG Trp	576
GAA Glu	ATA Ile	ACA Thr	ACT Thr	CCT Pro	GAA Glu	GGG Gly	GGA Gly 200	TAT Tyr	GGG Gly	CTA Leu	CAT His	GAG Glu 205	CTG Leu	TTG Leu	AGC Ser	624
AGT Ser	AGA Arg 210	CAG	TCT Ser	GTT Val	CTT Leu	AAT Asn 215	GGA Gly	ATT Ile	ACT Thr	AAT Asn	GGA Gly 220	ATA Ile	GAT Asp	GTT Val	TAA Asn	672
GAT Asp 225	TGG	AAC Asn	CCG Pro	Ser	ACA Thr 230	Asp	Glu	His	Ile	Ala	Ser	CAT His	TAC Tyr	TCC Ser	ATC Ile 240	720
ДДТ	GAC Asp	CTC Leu	TCC Ser	CCC Pro 245	CCT Pro	GGA Gly	AAG Lys	GTT Val	CAG Gln 250	TGC Cys	AAG Lys	ACT Thr	GAT Asp	CTG Leu 255	CAA Gln	768
AAG Lys	GAA Glu	CTG Leu	GGC Gly 260	Leu	CCA Pro	ATT Ile	CGA Arg	CCC Pro 265	Asp	TGT Cys	CCA Pro	CTG Leu	ATT Ile 270	GGA Gly	TTT Phe	816
ATT Ile	GGA Gly	AGG Arg 275	Leu	GAC Asp	TAC	CAG Gln	AAA Lys 280	Gly	GTT Val	GAC Asp	ATA Ile	ATC Ile 285	Leu	TCA Ser	GCA Ala	864
ATT Ile	CCA Pro	Glu	CTI Leu	ATG Met	CAG Gln	AAT Asn 295	Asp	GTC Val	CAA Gln	GTT Val	GTA Val	Met	CTT	GGA Gly	TCT Ser	912



<b>(4.68</b> )

GGT GAG AAA CAA TAT GAA GAC TGG ATG AGA CAT ACA GAA AAT CTT TTT Gly Glu Lys Gln Tyr Glu Asp Trp Met Arg His Thr Glu Asn Leu Phe 305 310 315	960
AAA GAC AAA TTT CGT GCT TGG GTT GGA TTT AAT GTT CCA GTT TCT CAT Lys Asp Lys Phe Arg Ala Trp Val Gly Phe Asn Val Pro Val Ser His 325 330 335	1008
AGG ATA ACA GCA GGA TGC GAC ATA CTA TTG ATG CCC TCA AGA TTC GAA Arg Ile Thr Ala Gly Cys Asp Ile Leu Leu Met Pro Ser Arg Phe Glu 340 345 350	1056
CCG TGT GGC TTA AAC CAA TTG TAT GCA ATG AGA TAT GGC ACC ATA CCT Pro Cys Gly Leu Asn Gln Leu Tyr Ala Met Arg Tyr Gly Thr Ile Pro 355 360 365	1104
ATT GTT CAT AGC ACG GGG GGC CTA AGA GAC ACA GTG AAG GAT TTT AAT  Ile Val His Ser Thr Gly Gly Leu Arg Asp Thr Val Lys Asp Phe Asn  370 375 380	1152
CCA TAT GCT CAA GAA GGA AAA GGT GAA GGT ACC GGG TGG ACA TTT TCT Pro Tyr Ala Gln Glu Gly Lys Gly Glu Gly Thr Gly Trp Thr Phe Ser 385 390 395 400	1200
CCT CTA ACG AGT GAA AAG TTG TTT GAT ACA CTG AAG CTG GCG ATC AGG Pro Leu Thr Ser Glu Lys Leu Phe Asp Thr Leu Lys Leu Ala Ile Arg 405 410 415	1248
ACT TAT ACA GAA CAT AAG TCA TCT TGG GAG GGA TTG ATG AAG AGA GGT Thr Tyr Thr Glu His Lys Ser Ser Trp Glu Gly Leu Met Lys Arg Gly 420 425 430	1296
ATG GGA AGG GAC TAT TCC TGG GAA AAT GCA GCC ATT CAA TAT GAG CAA Met Gly Arg Asp Tyr Ser Trp Glu Asn Ala Ala Ile Gln Tyr Glu Gln 435 440 445	1344
GTT TTC ACC TGG GCC TTT ATA GAT CCT CCA TAT GTCAGATGAT TTATCAAGAA Val Phe Thr Trp Ala Phe Ile Asp Pro Pro Tyr 450 455	1397
AGATTGCAAA CGGGATACAT CATTAAACTA TACGCAGAGC TTTTGGTGCT ATTAGCTACT	
GTCATTGGGC GCGGAATGTT TGTGGTTCTT TCTGATTCAG AGAGATCAAG TTAGTTCCAA	
AGACATGTAG CCTGCCCCTG TCTGTGATGA AGTAAAACTA CAAAGGCAAT TAGAAACCCA	
CCAACAACTG CCTCCTTTGG GAGAAGAGTG GAAATATGTA AAAAAGAATT TTGAGTTTAA	1637
TGTCAATTGA ATTAATTATT CTCATTTTTA AAAAAAACAT CTCATCTCAT ACAATATATA	
AAATTGATCA TGATTGATGC CCCCTAAAAA AAAAAAAAAA	1757
A	1758

#### (2) ANGABEN ZU SEQ ID NO: 4:

- (i) SEQUENZKENNZEICHEN:
  - (A) LÄNGE: 459 Aminosäuren
  - (B) ART: Aminosaure
  - (D) TOPOLOGIE: linear
- (ii) ART DES MOLEKÜLS: Protein
- (xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 4:
- Gly Thr Ser Asn Ala Val Asp Leu Asp Val Arg Ala Thr Val His Cys

  1 5 10 15
- Phe Gly Asp Ala Gln Glu Val Ala Phe Tyr His Glu Tyr Arg Ala Gly
  20 25 30
- Val Asp Trp Val Phe Val Asp His Ser Ser Tyr Arg Arg Pro Gly Thr 35 40 45
- Pro Tyr Gly Asp Ile Tyr Gly Ala Phe Gly Asp Asn Gln Phe Arg Phe 50 55 60
- Thr Leu Leu Ser His Ala Ala Cys Glu Ala Pro Leu Val Leu Pro Leu 65 70 75 80
- Gly Gly Phe Thr Tyr Gly Glu Lys Cys Leu Phe Leu Ala Asn Asp Cys 85 90 95
- Asn Ala Ala Leu Val Pro Leu Leu Leu Ala Ala Lys Tyr Arg Pro Tyr 100 105 110
- Gly Val Tyr Lys Asp Ala Arg Ser Ile Val Ala Ile His Asn Ile Ala 115 120 125
- His Gln Gly Val Glu Pro Ala Val Thr Tyr Asn Asn Leu Gly Leu Pro 130 135 140
- Pro Gln Trp Tyr Gly Ala Val Glu Trp Ile Phe Pro Thr Trp Ala Arg 145 150 155 160
- Ala His Ala Leu Asp Thr Gly Glu Thr Val Asn Val Leu Lys Gly Ala 165 170 175
- Ile Ala Val Ala Asp Arg Ile Leu Thr Val Ser Gln Gly Tyr Ser Trp 180 185 190
- Glu Ile Thr Thr Pro Glu Gly Gly Tyr Gly Leu His Glu Leu Leu Ser 195 200 205
- Ser Arg Gln Ser Val Leu Asn Gly Ile Thr Asn Gly Ile Asp Val Asn 210 215 220
- Asp Trp Asn Pro Ser Thr Asp Glu His Ile Ala Ser His Tyr Ser Ile 225 230 235 240

\_\_\_\_



Asn Asp Leu Ser Pro Pro Gly Lys Val Gln Cys Lys Thr Asp Leu Gln 250 Lys Glu Leu Gly Leu Pro Ile Arg Pro Asp Cys Pro Leu Ile Gly Phe 260 Ile Gly Arg Leu Asp Tyr Gln Lys Gly Val Asp Ile Ile Leu Ser Ala 275 Ile Pro Glu Leu Met Gln Asn Asp Val Gln Val Val Met Leu Gly Ser 295 Gly Glu Lys Gln Tyr Glu Asp Trp Met Arg His Thr Glu Asn Leu Phe 315 Lys Asp Lys Phe Arg Ala Trp Val Gly Phe Asn Val Pro Val Ser His 330 325 Arg Ile Thr Ala Gly Cys Asp Ile Leu Leu Met Pro Ser Arg Phe Glu 345 Pro Cys Gly Leu Asn Gln Leu Tyr Ala Met Arg Tyr Gly Thr Ile Pro 355 Ile Val His Ser Thr Gly Gly Leu Arg Asp Thr Val Lys Asp Phe Asn 375 Pro Tyr Ala Gln Glu Gly Lys Gly Glu Gly Thr Gly Trp Thr Phe Ser 395 390 Pro Leu Thr Ser Glu Lys Leu Phe Asp Thr Leu Lys Leu Ala Ile Arg 410 405

Thr Tyr Thr Glu His Lys Ser Ser Trp Glu Gly Leu Met Lys Arg Gly 425

Met Gly Arg Asp Tyr Ser Trp Glu Asn Ala Ile Gln Tyr Glu Gln 445 440 435

Val Phe Thr Trp Ala Phe Ile Asp Pro Pro Tyr 455 450

- (2) ANGABEN ZU SEQ ID NO: 5:
  - (i) SEQUENZKENNZEICHEN:
    - (A) LÄNGE: 1926 Basenpaare
    - (B) ART: Nucleotid
    - (C) STRANGFORM: nicht bekannt
    - (D) TOPOLOGIE: linear
  - (ii) ART DES MOLEKŪLS: CDNA zu mRNA
  - (iii) HYPOTHETISCH: NEIN



#### (iv) ANTISENSE: NEIN

### (vi) URSPRÜNLICHE HERKUNFT:

- (A) ORGANISMUS: Solanum tuberosum
- (B) STAMM: cv. Berolina
- (F) GEWEBETYP: Knollengewebe

### (vii) UNMITTELBARE HERKUNFT:

(A) BIBLIOTHEK: cDNA-Bibliothek in pBluescriptSK+

### (ix) MERKMAL:

- (A) NAME/SCHLÜSSEL: CDS
- (B) LAGE:2..1675

## (xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 5:

C GG	SC AC y Th	G AC	SC AF	AA AC	GT TT er Le 5	TA GT eu Va	TA GA	AT GT	al Pr	CT GG 60 Gl	SA AF .y Ly	AG AJ /s L)	AG AT	le Gl	.n .5	46
TCT Ser	TAT Tyr	ATG Met	CCT Pro	TCA Ser 20	TTA Leu	CGT Arg	AAA Lys	GAA Glu	TCC Ser 25	TCA Ser	GCA Ala	TCC Ser	CAT His	GTG Val 30	GAA Glu	94
CAG Gln	AGG Arg	AAT Asn	GAA Glu 35	AAT Asn	CTT Leu	GAA Glu	GGA Gly	TCA Ser 40	AGT Ser	GCT Ala	GAG Glu	GCA Ala	AAC Asn 45	GAA Glu	GAG Glu	142
ACT Thr	GAA Glu	GAT Asp 50	CCT Pro	GTG Val	AAT Asn	ATA Ile	GAT Asp 55	GAG Glu	AAA Lys	CCC Pro	CCT Pro	CCA Pro 60	TTG Leu	GCA Ala	GGA Gly	190
ACA Thr	AAT Asn 65	GTT Val	ATG Met	AAC Asn	ATT Ile	ATT Ile 70	TTG Leu	GTG Val	GCT Ala	TCA Ser	GAA Glu 75	TGC Cys	GCT Ala	CCA Pro	TGG Trp	238
TCT Ser 80	AAA Lys	ACA Thr	GGT Gly	GGG Gly	CTT Leu 85	GGA Gly	GAT Asp	GTT Val	GCT Ala	GGA Gly 90	GCA Ala	TTA Leu	CCC Pro	AAA Lys	GCT Ala 95	286
TTG Leu	GCT Ala	CGA Arg	CGT Arg	GGC Gly 100	CAC His	AGA Arg	GTT Val	ATG Met	GTT Val 105	GTG Val	GCA Ala	CCT Pro	CGT Arg	TAT Tyr 110	GAC Asp	334
AAC Asn	TAT Tyr	CCT Pro	GAA Glu 115	CCT	CAA Gln	GAT Asp	TCT Ser	GGT Gly 120	Val	AGA Arg	AAA Lys	ATT	TAT Tyr 125	AAA Lys	GTT Val	382
GAT Asp	GGT Gly	CAG Gln 130	GAT Asp	GTG Val	GAA Glu	GTG Val	ACT Thr 135	Tyr	TTC Phe	CAA Gln	GCT Ala	TTT Phe 140	Ile	GAT Asp	GGT Gly	430

GTG Val	GAT Asp 145	TTT Phe	GTT Val	TTC Phe	ATT Ile	GAC Asp 150	AGT Ser	CAT His	ATG Met	TTT Phe	AGA Arg 155	CAC His	ATT Ile	GGG Gly	AAC Asn	478
AAC Asn 160	ATT Ile	TAC Tyr	GGA Gly	GGG Gly	AAC Asn 165	CGT Arg	GTG Val	GAT Asp	ATT Ile	TTA Leu 170	AAA Lys	CGC Arg	ATG Met	GTT Val	TTA Leu 175	526
TTT Phe	TGC Cys	AAA Lys	GCA Ala	GCG Ala 180	ATT Ile	GAG Glu	GTT Val	CCT Pro	TGG Trp 185	CAT His	GTT Val	CCA Pro	TGT Cys	GGT Gly 190	GGG Gly	574
GTC Val	TGC Cys	TAT Tyr	GGA Gly 195	GAT Asp	GGA Gly	AAT Asn	TTA Leu	GTG Val 200	TTC Phe	ATT Ile	GCT Ala	AAT Asn	GAT Asp 205	TGG Trp	CAT His	622
ACT Thr	GCT Ala	TTA Leu 210	TTG Leu	CCA Pro	GTA Val	TAT Tyr	CTG Leu 215	AAA Lys	GCT Ala	TAT Tyr	TAT Tyr	CGT Arg 220	GAC Asp	AAT Asn	GGA Gly	670
ATT Ile	ATG Met 225	AAC Asn	TAT Tyr	ACA Thr	AGA Arg	TCT Ser 230	GTC Val	CTG Leu	GTG Val	ATT Ile	CAT His 235	AAC Asn	ATC Ile	GCT Ala	CAT His	718
CAG Gln 240	GGT Gly	CGT Arg	GGT Gly	CCT Pro	TTG Leu 245	GAG Glu	GAT Asp	TTT Phe	TCA Ser	TAT Tyr 250	GTA Val	GAT Asp	CTT Leu	CCA Pro	CCA Pro 255	766
CAC His	TAT Tyr	ATG Met	GAC Asp	CCT Pro 260	TTC Phe	AAG Lys	TTG Leu	TAT Tyr	GAC Asp 265	CCA Pro	GTA Val	GGA Gly	GGT Gly	GAG Glu 270	CAT His	814
TTC Phe	AAC Asn	ATT	TTT Phe 275	GCG Ala	GCT Ala	GGT Gly	CTA Leu	AAG Lys 280	ACA Thr	GCA Ala	GAT Asp	CGT	GTA Val 285	GTT Val	ACA Thr	862
GTT Val	AGT Ser	CAT His 290	Gly	TAT Tyr	TCA Ser	TGG Trp	GAA Glu 295	CTA Leu	AAG Lys	ACT Thr	TCC Ser	CAA Gln 300	GGT Gly	GGT Gly	TGG Trp	910
GGA Gly	TTG Leu 305	His	CAG Gln	ATA Ile	ATT	AAT Asn 310	GAG Glu	AAC Asn	GAT Asp	TGG Trp	AAA Lys 315	TTA Leu	CAG Gln	GGT Gly	ATT Ile	958
GTG Val 320	Asn	GGG Gly	ATT Ile	GAT Asp	ACA Thr 325	Lys	GAG Glu	TGG Trp	AAC Asn	CCT Pro 330	Glu	TTG Leu	GAC Asp	GTT Val	CAC His 335	1006
TTA Leu	CAG Gln	TCA Ser	GAT Asp	GGT Gly 340	Tyr	ATG Met	AAC	TAC	TCC Ser 345	Leu	GAC Asp	ACG Thr	CTA Leu	CAG Gln 350	ACT	1054



GGC	AAG	CCT	CAA Gln	TGT Cvs	AAA Lvs	GCT Ala	GCA Ala	TTG Leu	CAG Gln	AAG Lys	GAA Glu	CTT Leu	GGT Gly	TTA Leu	CCA Pro	1102
GIY	Буз	110	355	<b>-</b> 7-5	-,-			360		•			365			
GTT	CGT	GAT	GAT	GTC	CCA	CTG	ATC	GGT	TTC	ATT	GGG	AGG	CTT	GAC	CCA	1150
Val	Arg	Asp 370	Asp	Val	Pro	Leu	375	GIÀ	Pne	116	GIY	380	Dea	vah	710	
CAA	AAG	GGT	GTT	GAT	CTG	ATT	GCT	GAG	GCC	AGT	GCT	TGG	ATG	ATG	GGT	1198
	385					Ile 390					395					
CAG	GAT	GTA	CAA	CTG	GTC	ATG	TTG	GGG	ACG	GGG	AGG	CGT	GAC	CTT	GAA Glu	1246
Gln 400	Asp	Val	GIn	Leu	405	Met	Leu	GIY	1111	410	ar 9	, mz	,,,,		415	
CAG	ATG	CTA	AGG	CAA	TTT	GAG	TGT	CAA	CAC	AAT	GAT	AAA	ATT	AGA	GGA G1v	1294
Gln	Met	Leu	Arg	Gln 420	Phe	Glu	Cys	Gin	425	ASII	Asp	гуз	116	<b>430</b>	GIY	
TGG	GTT	GGT	TTC	TCT	GTG	AAG	ACT	TCT	CAT	CGT	ATA	ACT	GCT	GGT	GCA Ala	1342
Trp	Val	Gly	Phe 435	Ser	Val	Lys	Tnr	<b>440</b>	HIS	Arg	TIE	1111	445	GLY	ALC.	
GAC	ATT	CTG	CTC	ATG	CCT	TCT	AGA	TTT	GAG	GCC	TTG	CGA	CTG	AAC	CAG	1390
Asp	Ile	Leu 450	Leu	Met	Pro	Ser	Arg 455	Pne	GIU	Ala	Leu	460	Leu	ASII	GIII	
CTT	TAT	GCA	ATG	AAA	TAT	GGG	ACT	ATT	CCT	GTT	GTT	CAT	GCA	GTA Val	GGA	1438
	465					470					475				Gly	
GGA	CTC	AGA	GAT	ACT	GTG	CAG	CCC	TTT	GAT	CCT	TTT	AAT	GAG	TCA	GGA	1486
480					485					490					Gly 495	
CTG	GGG	TGG	ACC	TTC	AGT	AGG	GCT	GAA	GCT	AGC	CAG	CTG	ATC	CAC	GCA Ala	1534
				500					505					510	Ala	
TTA	GGA	AAT	TGC	TTA	CTG	ACT	TAT	CGT	GAG	TAC	AAA	AAG	AGT	TGG	GAG Glu	1582
			515					520		•	•		525		Glu	
GGG	ATT	CAG	ACA	CGT	TGT	ATG	ACA	CAA	GAC	TTA	AGT	TGG	GAT	AAT Asn	GCT Ala	1630
Gly	Ile	Gln 530		Arg	Cys	met	535	GII	, wab	Deu	Jer	540	,,,,,		Ala	
GCT	CAG	AAC	TAT	GAA	GAA	GTT	CTC	ATC	GCT	GCT	AAG	TAT	CAG	TGG		1675
Ala	Gln 545		Tyr	Glu	Glu	Val 550	Leu	ı 11e	: Ala	Ala	555	i	GII			
TGA	GGTT	CAT	TACT	TGTA	GA I	TTTA	GGGG	A TI	TTGG	CCAT	TGI	TATCA	AGT	TCTA	ATGATG	1735
GGA	TTTC	AGA	GACA	TGT1	TC 1	GGTA	TCGA	C AC	GAGA	GGAT	GCF	TGC	ACA	AGTI	GGCTAA	1795

1915

1926

CTATCATACT ACTACCACGT CAGGAATGAT TGCCGCACTT GATCATGTAA TCATGTATAT A AAAAAAAAA A (2) ANGABEN ZU SEQ ID NO: 6: (i) SEQUENZKENNZEICHEN: (A) LÄNGE: 558 Aminosäuren (B) ART: Aminosaure (D) TOPOLOGIE: linear (ii) ART DES MOLEKÜLS: Protein (xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 6: Gly Thr Ser Lys Ser Leu Val Asp Val Pro Gly Lys Lys Ile Gln Ser 5 Tyr Met Pro Ser Leu Arg Lys Glu Ser Ser Ala Ser His Val Glu Gln 25 Arg Asn Glu Asn Leu Glu Gly Ser Ser Ala Glu Ala Asn Glu Glu Thr 35 Glu Asp Pro Val Asn Ile Asp Glu Lys Pro Pro Pro Leu Ala Gly Thr Asn Val Met Asn Ile Ile Leu Val Ala Ser Glu Cys Ala Pro Trp Ser 75 Lys Thr Gly Gly Leu Gly Asp Val Ala Gly Ala Leu Pro Lys Ala Leu 90 Ala Arg Arg Gly His Arg Val Met Val Val Ala Pro Arg Tyr Asp Asn 105 Tyr Pro Glu Pro Gln Asp Ser Gly Val Arg Lys Ile Tyr Lys Val Asp 120

Gly Gln Asp Val Glu Val Thr Tyr Phe Gln Ala Phe Ile Asp Gly Val 130

Asp Phe Val Phe Ile Asp Ser His Met Phe Arg His Ile Gly Asn Asn 145

Tyr Gly Gly Asn Arg Val Asp Ile Leu Lys Arg Met Val Leu Phe 165

Cys Lys Ala Ala Ile Glu Val Pro Trp His Val Pro Cys Gly Gly Val 180 185 190



Cys Tyr Gly Asp Gly Asn Leu Val Phe Ile Ala Asn Asp Trp His Thr 200 195 Ala Leu Leu Pro Val Tyr Leu Lys Ala Tyr Tyr Arg Asp Asn Gly Ile 215 Met Asn Tyr Thr Arg Ser Val Leu Val Ile His Asn Ile Ala His Gln 230 Gly Arg Gly Pro Leu Glu Asp Phe Ser Tyr Val Asp Leu Pro Pro His 245 Tyr Met Asp Pro Phe Lys Leu Tyr Asp Pro Val Gly Glu His Phe Asn Ile Phe Ala Ala Gly Leu Lys Thr Ala Asp Arg Val Val Thr Val Ser His Gly Tyr Ser Trp Glu Leu Lys Thr Ser Gln Gly Gly Trp Gly 295 290 Leu His Gln Ile Ile Asn Glu Asn Asp Trp Lys Leu Gln Gly Ile Val 315 Asn Gly Ile Asp Thr Lys Glu Trp Asn Pro Glu Leu Asp Val His Leu 325 Gln Ser Asp Gly Tyr Met Asn Tyr Ser Leu Asp Thr Leu Gln Thr Gly 345 Lys Pro Gln Cys Lys Ala Ala Leu Gln Lys Glu Leu Gly Leu Pro Val Arg Asp Asp Val Pro Leu Ile Gly Phe Ile Gly Arg Leu Asp Pro Gln 370 Lys Gly Val Asp Leu Ile Ala Glu Ala Ser Ala Trp Met Met Gly Gln 395 Asp Val Gln Leu Val Met Leu Gly Thr Gly Arg Arg Asp Leu Glu Gln 410 405 Met Leu Arg Gln Phe Glu Cys Gln His Asn Asp Lys Ile Arg Gly Trp 425 420 Val Gly Phe Ser Val Lys Thr Ser His Arg Ile Thr Ala Gly Ala Asp 440 Ile Leu Leu Met Pro Ser Arg Phe Glu Ala Leu Arg Leu Asn Gln Leu 455 450 Tyr Ala Met Lys Tyr Gly Thr Ile Pro Val Val His Ala Val Gly Gly

470

465

. 1	32.
	),

Leu Arg Asp Thr Val Gln Pro Phe Asp Pro Phe Asn Glu Ser Gly Leu 485 490 495	
Gly Trp Thr Phe Ser Arg Ala Glu Ala Ser Gln Leu Ile His Ala Leu 500 505 510	
Gly Asn Cys Leu Leu Thr Tyr Arg Glu Tyr Lys Lys Ser Trp Glu Gly 515 520 525	
Ile Gln Thr Arg Cys Met Thr Gln Asp Leu Ser Trp Asp Asn Ala Ala 530 535 540	
Gln Asn Tyr Glu Glu Val Leu Ile Ala Ala Lys Tyr Gln Trp 545 550 555	
(2) ANGABEN ZU SEQ ID NO: 7:	
(i) SEQUENZKENNZEICHEN:	
(A) LÄNGE: 2793 Basenpaare	
(B) ART: Nucleotid	
(C) STRANGFORM: Einzelstrang (D) TOPOLOGIE: linear	
(ii) ART DES MOLEKŪLS: cDNA zu mRNA	
(vi) URSPRŪNLICHE HERKUNFT:	
(A) ORGANISMUS: Solanum tuberosum	
(B) STAMM: cv Désirée	
(F) GEWEBETYP: Blattgewebe	
<pre>(vii) UNMITTELBARE HERKUNFT:      (A) BIBLIOTHEK: cDNA-Bibliothek in Lambda ZAPII</pre>	
(ix) MERKMAL:	
(A) NAME/SCHLÜSSEL: CDS	
(B) LAGE: 2422542	
(xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 7:	
CCGCCCATTT TTCACCAAAC GTTTTTGACA TTGACCTCCA TTGTCGTTAC TTCTTGGTTT	60
CTCTTTCAAT ATTGCTTCAC AATCCCTAAT TCTCTGTACT AGTCTCTATC TCAATTGGGT	120
TTTCTTTACT TGTCAATTAT CTCTACTGGG TCGGCTTCTA TTTCCACTAG GTCACTCTGG	180
TTCTTGAAAT CTTGGATTCC TATTATCCCT GTGAACTTCA TCTTTTGTGA TTTCTACTGT	240
A ATG GAG AAT TCC ATT CTT CTT CAT AGT GGA AAT CAG TTC CAC CCC Met Glu Asn Ser Ile Leu Leu His Ser Gly Asn Gln Phe His Pro  1 5 10 15	286
AAC TTA CCC CTT TTA GCA CTT AGG CCC AAA AAA TTA TCT CTA ATT CAT	334
Asn Leu Pro Leu Leu Ala Leu Arg Pro Lys Lys Leu Ser Leu Ile His	
20 25 30	

GGC Gly	TCC Ser	AGT Ser	AGA Arg 35	GAG Glu	CAA Gln	ATG Met	TGG Trp	AGG Arg 40	ATC Ile	AAG Lys	CGC Arg	GTT Val	AAA Lys 45	GCA Ala	ACA Thr	382
GGT Gly	GAA Glu	AAT Asn 50	TCT Ser	GGG Gly	GAA Glu	GCT Ala	GCA Ala 55	AGT Ser	GCT Ala	GAT Asp	GAA Glu	TCG Ser 60	AAT Asn	GAT Asp	GCC Ala	430
TTA Leu	CAG Gln 65	GTT Val	ACA Thr	ATT Ile	GAA Glu	AAG Lys 70	AGC Ser	AAA Lys	AAG Lys	GTT Val	TTA Leu 75	GCC Ala	ATG Met	CAA Gln	CAG Gln	478
GAC Asp 80	CTA Leu	CTT Leu	CAA Gln	CAG Gln	ATT Ile 85	GCA Ala	GAA Glu	AGA Arg	AGA Arg	AAA Lys 90	GTA Val	GTC Val	TCT Ser	TCA Ser	ATA Ile 95	526
AAA Lys	AGC Ser	AGT Ser	CTT Leu	GCC Ala 100	AAT Asn	GCC Ala	AAA Lys	GGT Gly	ACT Thr 105	TAT Tyr	GAT Asp	GGT Gly	GGG Gly	AGT Ser 110	GGT Gly	574
AGC Ser	TTA Leu	TCA Ser	GAT Asp 115	GTT Val	GAT Asp	ATC Ile	CCT Pro	GAC Asp 120	GTG Val	GAT Asp	AAA Lys	GAT Asp	TAT Tyr 125	AAT Asn	GTT Val	622
ACT Thr	GTA Val	CCT Pro 130	AGT Ser	ACT Thr	GCT Ala	GCT Ala	ACT Thr 135	CCA	ATT Ile	ACT Thr	GAT Asp	GTC Val 140	GAT Asp	AAA Lys	AAT Asn	670
ACA Thr	CCG Pro 145	CCT Pro	GCT Ala	ATA Ile	AGC Ser	CAA Gln 150	GAT Asp	TTT Phe	GTT Val	GAA Glu	AGT Ser 155	AAA Lys	AGA Arg	GAA Glu	ATC Ile	718
AAA Lys 160	Arg	GAC Asp	CTG Leu	GCC Ala	GAT Asp 165	GAA Glu	AGG Arg	GCA Ala	CCC Pro	CCA Pro 170	CTG Leu	TCG Ser	AGA Arg	TCA Ser	TCT Ser 175	766
ATC Ile	ACA Thr	GCC Ala	AGT Ser	AGC Ser 180	Gln	ATT	TCC Ser	TCT Ser	ACT Thr 185	Val	AGT Ser	TCC	AAA Lys	AGA Arg 190	ACG	814
TTG Leu	AAT Asn	GTC Val	CCT Pro 195	Pro	GAA Glu	ACT Thr	CCG	AAG Lys 200	Ser	AGT Ser	CAA Gln	GAG Glu	ACA Thr 205	Leu	TTG	862
GAT Asp	GTG Val	AAT Asn 210	Ser	. CGC	: AAA Lys	AGT Ser	TTA Leu 215	Val	GAT Asp	GTT Val	CCT	GGA Gly 220	Lys	AAG Lys	ATC Ile	910
CAG Gln	TCT Ser 225	Тух	ATG Met	CC1	TCF Ser	TTA Leu 230	Arg	Lys	GAA Glu	TCC Ser	TCA Ser 235	Ala	TCC Ser	CAT His	GTG Val	958

_	
	· .
,	•

GAA Glu 240	CAG Gln	AGG Arg	AAT Asn	GAA Glu	AAT Asn 245	CTT Leu	GAA Glu	GGA Gly	TCA Ser	AGT Ser 250	GCT Ala	GAG Glu	GCA Ala	AAC Asn	GAA Glu 255	10	06
GAG Glu	ACT Thr	GAA Glu	GAT Asp	CCT Pro 260	GTG Val	AAT Asn	ATA Ile	GAT Asp	GAG Glu 265	AAA Lys	CCC Pro	CCT Pro	CCA Pro	TTG Leu 270	GCA Ala	10	54
Gly	Thr	Asn	Val 275	Met	AAC Asn	Ile	Ile	Leu 280	Val	Ala	Ser	Glu	Cys 285	Ala	Pro	11	.02
Trp	Ser	Lys 290	Thr	Gly	GGG Gly	Leu	Gly 295	Asp	Val	Ala	Gly	Ala 300	Leu	Pro	Lys	11	.50
Ala	Leu 305	Ala	Arg	Arg	GGC Gly	His 310	Arg	Val	Met	Val	Val 315	Ala	Pro	Arg	Tyr		.98
Asp 320	Asn	Tyr	Pro	Glu	CCT Pro 325	Gln	Asp	Ser.	Gly	Val 330	Arg	Lys	Ile	Tyr	Lys 335		46
Val	Asp	Gly	Gln	Asp 340	GTG Val	Glu	Val	Thr	Tyr 345	Phe	Gln	Ala	Phe	11e 350	Asp		94
Gly	Val	Asp	Phe 355	Val	TTC Phe	Ile	Asp	Ser 360	His	Met	Phe	Arg	His 365	Ile	Gly		342
Asn	Asn	Ile 370	Tyr	Gly	GGG Gly	Asn	Arg 375	Val	Asp	Ile	Leu	180	Arg	Met	Val		390
Leu	Phe 385	Суѕ	Lys	Ala	GCG Ala	Ile 390	Glu	Val	Pro	Trp	His 395	Val	Pro	Cys	Gly		138
Gly 400	Val	Cys	Tyr	Gly	GAT Asp 405	Gly	Asn	Leu	Val	Phe 410	Ile	Ala	Asn	Asp	Trp 415		186
His	Thr	Ala	Leu	Leu 420		Val	Tyr	Leu	Lys 425	Ala	Tyr	Tyr	Arg	Asp 430	Asn		534
Gly	Ile	Met	435	Туг	Thr	Arg	Ser	Val 440	Leu	Val	Ile	His	Asn 445	Ile	GCT Ala		582
CAT His	CAG Gln	GGT Gly 450	Arg	GGT Gly	CCT	TTG Leu	GAG Glu 455	Asp	TTT Phe	TCA Ser	TAT	Val	Asp	Leu	CCA Pro	16	630

	CCA Pro	CAC His	TAT Tyr	ATG Met	GAC Asp	CCT Pro	Phe	AAG Lys	TTG Leu	TAT Tyr	GAC Asp	Pro	GTA Val	GGA Gly	GGT Gly	GAG Glu	167	8
	<b>63.</b> T	465	አልሮ	ATT	للململ	ദേദ	470 GCT	GGT	CTA	AAG	ACA	475 GCA	GAT	CGT	GTA	GTT	172	6
	His 480	Phe	Asn	Ile	Phe	Ala 485	Ala	Gly	Leu	Lys	Thr 490	Ala	Asp	Arg	Val	Val 495		
	ACA Thr	GTT Val	AGT Ser	CAT His	GGA Gly 500	TAT Tyr	TCA Ser	TGG Trp	GAA Glu	CTA Leu 505	AAG Lys	ACT Thr	TCC Ser	CAA Gln	GGT Gly 510	GGT Gly	177	4
	TGG Trp	GGA Gly	TTG Leu	CAT His	CAG	ATA Ile	ATT Ile	AAT Asn	Glu	AAC	GAT Asp	TGG Trp	AAA Lys	Leu	CAG Gln	GGT Gly	182	2
	ATT	GTG	AAT	515 GGG	ATT	GAT	ACA	AAA	520 GAG	TGG	AAC	CCT	GAG	TTG	GAC	GTT	187	0
	Ile	Val	Asn 530	Gly	Ile	Asp	Thr	Lys 535	Glu	Trp	Asn	Pro	Glu 540	Leu	Asp	Val		
	CAC His	TTA Leu 545	CAG Gln	TCA Ser	GAT Asp	GGT Gly	TAC Tyr 550	ATG Met	AAC Asn	TAC Tyr	TCC Ser	TTG Leu 555	GAC Asp	ACG Thr	CTA Leu	CAG Gln	191	8
	ACT Thr 560	GGC Gly	AAG Lys	CCT Pro	CAA Gln	TGT Cys 565	AAA Lys	GCT Ala	GCA Ala	TTG Leu	CAG Gln 570	AAG Lys	GAA Glu	CTT Leu	GGT Gly	TTA Leu 575	196	6
,	CCA Pro	GTT Val	CGT Arg	GAT Asp	GAT Asp 580	GTC Val	CCA Pro	CTG Leu	ATC Ile	GGT Gly 585	TTC Phe	ATT Ile	GGG Gly	AGG Arg	CTT Leu 590	GAC Asp	201	4
	CCA Pro	CAA Gln	AAG Lys	GGT Gly 595	GTT Val	GAT Asp	CTG Leu	ATT Ile	GCT Ala 600	GAG Glu	GCC Ala	AGT Ser	GCT Ala	TGG Trp 605	ATG Met	ATG Met	206	2
	GGT Gly	Gln	Așp	GTA Val	Gln	Leu	Val	Met	Leu	GGG Gly	ACG Thr	GGG Gly	AGG Arg 620	CGT Arg	GAC Asp	CTT Leu	211	.0
	GAA Glu	CAG Gln 625	ATG Met	CTA Leu	AGG Arg	CAA Gln	TTT Phe 630	GAG Glu	TGT Cys	CAA Gln	CAC His	AAT Asn 635	GAT Asp	AAA Lys	ATT Ile	AGA Arg	215	8
	GGA Gly 640	Trp	GTT Val	GGT Gly	TTC Phe	TCT Ser 645	GTG Val	AAG Lys	ACT Thr	TCT Ser	CAT His 650	CGT Arg	ATA Ile	ACT Thr	GCT Ala	GGT Gly 655	220	16
	GCA	GAC	ATT Ile	CTG Leu	CTC Leu 660	Met	CCT Pro	TCT Ser	AGA Arg	TTT Phe 665	Glu	CCT Pro	TGC Cys	GGA Gly	CTG Leu 670	AAC Asn	225	54

CAG	CTT	TAT	GCA	ATG	AAA	TAT	GGG	ACT	ATT	CCT	GTT	GTT	CAT	GCA	GTA	2302
Gln	Leu	Tyr	Ala	Met	Lys	Tyr	Gly	Thr	Ile	Pro	Val	Val	His	Ala	Val	
		•	675					680					685			
																2250
GGA	GGA	CTC	AGA	GAT	ACT	GTG	CAG	CCC	TTT	GAT	CCT	TTT	AAT	GAG	TCA	2350
Gly	Gly		Arg	Asp	Thr	Val		Pro	Phe	Asp	Pro		Asn	GIU	ser	
		690					695					700				
CCN	CTG	ccc	TGG	ACC	TTC	AGT	AGG	GCT	GAA	GCT	AGC	CAG	CTG	ATC	CAC .	2398
GUA	LAU	Glv	Trn	Thr	Phe	Ser	Arg	Ala	Glu	Ala	Ser	Gln	Leu	Ile	His	
Gry	705	GI	+-P			710	3				715					
GCA	TTA	GGA	AAT	TGC	TTA	CTG	ACT	TAT	CGT	GAG	TAC	AAA	AAG	AGT	TGG	2446
Ala	Leu	Gly	Asn	Cys	Leu	Leu	Thr	Tyr	Arg	Glu	Tyr	Lys	Lys	Ser	Trp	
720		•		_	725					730					735	
GAG	GGG	ATT	CAG	ACA	CGT	TGT	ATG	ACA	CAA	GAC	TTA	AGT	TGG	GAT	AAT	2494
Glu	Gly	Ile	Gln	Thr	Arg	Cys	Met	Thr		Asp	Leu	Ser	Trp	Asp	Asn	
				740					745					750		
						~~~		cmc			COT	N N C	ייי מייי	CNG	TCC	2542
GCT	GCT	CAG	AAC	TAT	GAA	GAA	GIT	CIC	AIC	Bla	GCT	TAG	TAL	Gla	Trn	2342
Ala	Ala	Gln		Tyr	GIU	GIU	vai	760	116	Ara	Ala	цур	765	Gin	TT.P	
			755					760					,05			
ጥር እ	المستات	י ידער	יייטמי	тстъ	מד מבי	ያ ተተሞተር	GGG	A TT	TTGG	CCAT	TGT	ATCA	AGT '	TCTA	ATGATG	2602
IGA	3011	-71	INCI.		J											
GGA:	TTTC	AGA (	GACA'	rgtt'	TC T	GGTA	rcga(	CAC	GAGA	<b>GAT</b>	GCA	rgca.	ACA	AGTT	GCTAA	2662
CTA	CAT	ACT I	ACTA	CCAC	GT C	AGGA	ATGA'	r TG	CCGC	ACTT	GAT	CATG'	TAA '	TCAT	GTATAT	2722
													:			
ACT	CTAT	TTT (	GTTT	GCAA	AA T	GTAG'	TTAC	A TG	TTGC	TTAA	TCT	AAAA	AAA	AAAA	AAAAA	2782

#### (2) ANGABEN ZU SEQ ID NO: 8:

**АААААААА** А

- (i) SEQUENZKENNZEICHEN:
  - (A) LÄNGE: 767 Aminosauren
  - (B) ART: Aminosāure
  - (D) TOPOLOGIE: linear
- (ii) ART DES MOLEKÜLS: Protein
- (xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 8:

Met Glu Asn Ser Ile Leu Leu His Ser Gly Asn Gln Phe His Pro Asn 1 5 10 15

Leu Pro Leu Leu Ala Leu Arg Pro Lys Lys Leu Ser Leu Ile His Gly
20 25 30

Ser Ser Arg Glu Gln Met Trp Arg Ile Lys Arg Val Lys Ala Thr Gly

Glu	Asn 50	Ser	Gly	Glu	Ala	Ala 55	Ser	Ala	Asp	Glu	Ser 60	Asn	Asp	Ala	Leu
Gln 65	Val	Thr	Ile	Glu	Lys 70	Ser	Lys	Lys	Val	Leu 75	Ala	Met	Gln	Gln	Asp 80
Leu	Leu	Gln	Gln	Ile 85	Ala	Glu	Arg	Arg	Lys 90	Val	Val	Ser	Ser	Ile 95	Lys
Ser	Ser	Leu	Ala 100	Asn	Ala	Lys	Gly	Thr 105	Tyr	Asp	Gly	Gly	Ser 110	Gly	Ser
Leu	Ser	Asp 115	Val	Asp	Ile	Pro	Asp 120	Val	Asp	Lys	Asp	Tyr 125	Asn	Val	Thr
Val	Pro 130	Ser	Thr	Ala	Ala	Thr 135	Pro	Ile	Thr	Asp	Val 140	Asp	Lys	Asn	Thr
Pro	Pro	Ala	Ile	Ser	Gln 150	Asp	Phe	Val	Glu	Ser 155	Lys	Arg	Glu	Ile	<b>Lys</b> 160
Arg	Asp	Leu	Ala	Asp 165	Glu	Arg	Ala	Pro	Pro 170	Leu	Ser	Arg	Ser	Ser 175	Ile
Thr	Ala	Ser	Ser 180	Gln	Ile	Ser	Ser	Thr 185	Val	Ser	Ser	Lys	Arg 190	Thr	Leu
Asn	Val	Pro 195		Glu	Thr	Pro	Lys 200	Ser	Ser	Gln	Glu	Thr 205	Leu	Leu	Asp
Val	Asn 210		Arg	Lys	Ser	Leu 215	Val	Asp	Val	Pro	Gly 220	Lys	Lys	Ile	Gln
Ser 225		Met	Pro	Ser	Leu 230		Lys	Glu	Ser	Ser 235	Ala	Ser	His	Val	Glu 240
Gln	Arg	Asn		Asn 245		Glu	Gly	Ser	Ser 250	Ala	Glu	Ala	Asn	Glu 255	Glu
Thr	Glu	Asp	260		Asn	Ile	Asp	Glu 265	Lys	Pro	Pro	Pro	Leu 270	Ala	Gly
Thr	Asn	Val 275		. Asn	Ile	Ile	Leu 280	Val	Ala	Ser	Glu	Cys 285	Ala	Pro	Trp
Sex	Lys 290		c Gly	/ Gly	/ Leu	Gly 295	Asp	Val	. Ala	Gly	Ala 300	Leu	Pro	Lys	Ala
Le:		a Arg	g Arg	g Gly	/ His		y Val	. Met	: Val	. Val	Ala	Pro	Arg	д Туг	320

Asn Tyr Pro Glu Pro Gln Asp Ser Gly Val Arg Lys Ile Tyr Lys Val

325



- Asp Gly Gln Asp Val Glu Val Thr Tyr Phe Gln Ala Phe Ile Asp Gly 345 Val Asp Phe Val Phe Ile Asp Ser His Met Phe Arg His Ile Gly Asn 360
- Asn Ile Tyr Gly Gly Asn Arg Val Asp Ile Leu Lys Arg Met Val Leu 375
- Phe Cys Lys Ala Ala Ile Glu Val Pro Trp His Val Pro Cys Gly Gly 390 385
- Val Cys Tyr Gly Asp Gly Asn Leu Val Phe Ile Ala Asn Asp Trp His 410
- Thr Ala Leu Leu Pro Val Tyr Leu Lys Ala Tyr Tyr Arg Asp Asn Gly
- Ile Met Asn Tyr Thr Arg Ser Val Leu Val Ile His Asn Ile Ala His 440 435
- Gln Gly Arg Gly Pro Leu Glu Asp Phe Ser Tyr Val Asp Leu Pro Pro 455
- His Tyr Met Asp Pro Phe Lys Leu Tyr Asp Pro Val Gly Glu His 470
- Phe Asn Ile Phe Ala Ala Gly Leu Lys Thr Ala Asp Arg Val Val Thr 490
- Val Ser His Gly Tyr Ser Trp Glu Leu Lys Thr Ser Gln Gly Gly Trp 505 500
- Gly Leu His Gln Ile Ile Asn Glu Asn Asp Trp Lys Leu Gln Gly Ile 520 515
- Val Asn Gly Ile Asp Thr Lys Glu Trp Asn Pro Glu Leu Asp Val His 535
- Leu Gln Ser Asp Gly Tyr Met Asn Tyr Ser Leu Asp Thr Leu Gln Thr 555 550
- Gly Lys Pro Gln Cys Lys Ala Ala Leu Gln Lys Glu Leu Gly Leu Pro 570
- Val Arg Asp Asp Val Pro Leu Ile Gly Phe Ile Gly Arg Leu Asp Pro 585
- Gln Lys Gly Val Asp Leu Ile Ala Glu Ala Ser Ala Trp Met Met Gly 600 595
- Gln Asp Val Gln Leu Val Met Leu Gly Thr Gly Arg Arg Asp Leu Glu 620 615 610



- Gln Met Leu Arg Gln Phe Glu Cys Gln His Asn Asp Lys Ile Arg Gly 625 630 635 640
- Trp Val Gly Phe Ser Val Lys Thr Ser His Arg Ile Thr Ala Gly Ala 645 650 655
- Asp Ile Leu Leu Met Pro Ser Arg Phe Glu Pro Cys Gly Leu Asn Gln 660 665 670
- Leu Tyr Ala Met Lys Tyr Gly Thr Ile Pro Val Val His Ala Val Gly
  675 680 685
- Gly Leu Arg Asp Thr Val Gln Pro Phe Asp Pro Phe Asn Glu Ser Gly 690 695 700
- Leu Gly Trp Thr Phe Ser Arg Ala Glu Ala Ser Gln Leu Ile His Ala
  705 710 715 720
- Leu Gly Asn Cys Leu Leu Thr Tyr Arg Glu Tyr Lys Lys Ser Trp Glu 725 730 735
- Gly Ile Gln Thr Arg Cys Met Thr Gln Asp Leu Ser Trp Asp Asn Ala 740 745 750
- Ala Gln Asn Tyr Glu Glu Val Leu Ile Ala Ala Lys Tyr Gln Trp 755 760 765
- (2) ANGABEN ZU SEQ ID NO: 9:
  - (i) SEQUENZKENNZEICHEN:
    - (A) LÄNGE: 2360 Basenpaare
    - (B) ART: Nucleotid
    - (C) STRANGFORM: Einzelstrang
    - (D) TOPOLOGIE: linear
  - (ii) ART DES MOLEKŪLS: cDNA
  - (vi) URSPRÜNLICHE HERKUNFT:
    - (A) ORGANISMUS: Solanum tuberosum
    - (B) STAMM: cv. Désirée
    - (F) GEWEBETYP: Blattgewebe
  - (vii) UNMITTELBARE HERKUNFT:
    - (A) BIBLIOTHEK: cDNA-Bibliothek in Lambda ZAPII
  - (ix) MERKMAL:
    - (A) NAME/SCHLÜSSEL: CDS
    - (B) LAGE: 68..1990
  - (xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 9:

4	-
4	
A.	

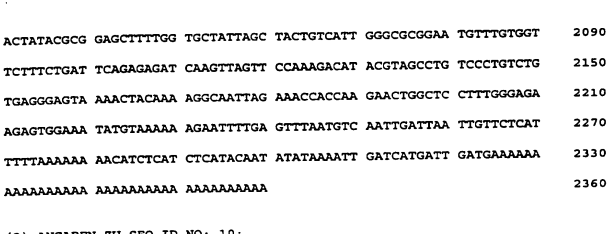
ATACC	AA	ATG Met 1	GGG Gly	TCT Ser	CTG Leu	CAA Gln 5	ACA Thr	CCC Pro	ACA Thr	AAT Asn	CTT Leu 10	AGC Ser	AAT Asn	AAG Lys	TCA Ser	10	)9
TGT T Cys L 15	TA eu	TGT Cys	GTG Val	TCA Ser	GGG Gly 20	AGA Arg	GTT Val	GTG Val	AAG Lys	GGT Gly 25	TTG Leu	AGG Arg	GTA Val	GAA Glu	AGA Arg 30	15	57
CAA G Gln V	TG al	GGG Gly	TTG Leu	GGG Gly 35	TTT Phe	TCT Ser	TGG Trp	TTG Leu	TTG Leu 40	AAG Lys	GGA Gly	CGA Arg	AGA Arg	AAC Asn 45	AGA Arg	20	05
AAA G Lys V	TT al	CAA Gln	TCT Ser 50	TTG Leu	TGT Cys	GTT Val	ACA Thr	AGT Ser 55	AGT Ser	GTT Val	TCA Ser	GAT Asp	GGT Gly 60	TCA Ser	TCA Ser	2!	53
ATT G	CT	GAA Glu 65	AAT Asn	AAG Lys	AAT Asn	GTG Val	TCA Ser 70	GAA Glu	GGG Gly	CTT Leu	CTT Leu	TTG Leu 75	GGT Gly	GCT Ala	GAG Glu	3	01
AGA G Arg A	SAT Asp 80	GGT Gly	TCT Ser	GGC Gly	TCT Ser	GTT Val 85	GTT Val	GGT Gly	TTT Phe	CAA Gln	TTG Leu 90	ATT Ile	CCA Pro	CAT His	TCT Ser	3	49
GTT G Val F 95	GCA Ala	GGA Gly	GAT Asp	GCA Ala	ACA Thr 100	ATG Met	GTA Val	GAA Glu	TCT Ser	CAT His 105	GAT Asp	ATT Ile	GTA Val	GCC Ala	AAT Asn 110	3	97
GAT A	AGA Arg	GAT Asp	GAC Asp	TTG Leu 115	Ser	GAG Glu	GAT Asp	ACT Thr	GAG Glu 120	GAG Glu	ATG Met	GAG Glu	GAA Glu	ACC Thr 125	CCA Pro	4	45
ATC I	AAA Lys	TTA Leu	ACT Thr 130	Phe	AAT Asn	ATC Ile	ATT Ile	TTT Phe 135	Val	ACT Thr	GCT Ala	GAA Glu	GCA Ala 140	GCT Ala	CCA Pro	4	93
TAT T	TCT Ser	AAG Lys	Thr	GGT Gly	GGA Gly	TTA Leu	GGA Gly 150	Asp	GTT Val	TGT Cys	GGT	TCT Ser 155	Leu	CCA Pro	ATG Met	5	541
GCA Ala	CTA Leu 160	Ala	GCT Ala	CGG Arg	GGT Gly	CAT His	Arg	GTA Val	ATG Met	GTC Val	GTI Val 170	Ser	CCT Pro	AGG Arg	TAT	S	589
TTG Leu 175	AAT Asn	GGA Gly	GGT Gly	CCI Pro	TCA Ser	Ası	GAF	A AAC	TAC	GCC Ala 185	Asr	GCI Ala	GTT Val	GAC Asp	CTT Leu 190	é	637
GAT Asp	GTG Val	CGC Arg	G GCC F Ala	C ACT	va:	CA1	TGC Cys	TT:	r GG7 ≥ Gly 200	/ Asi	GCA Ala	A CAC	GAA	GT# Val 205	GCC Ala	•	685
TTC Phe	TAC	CA'	r GAJ s Glu 210	ту:	C AGG	G GC	A GG	r GT y Va 21	l Ası	r TG	G GTI P Vai	A TT	r GT0 ≥ Val 220	L AS	CAC His		733

-	
-1	<b>.</b>

TCT Ser	TCT Ser	TAC Tyr 225	TGC Cys	AGA Arg	CCT Pro	GGA Gly	ACG Thr 230	CCA Pro	TAT Tyr	GGT Gly	GAT Asp	ATT Ile 235	TAT Tyr	GGT Gly	GCA Ala	781
TTT Phe	GGT Gly 240	GAT Asp	AAT Asn	CAG Gln	TTT Phe	CGC Arg 245	TTC Phe	ACT Thr	TTG Leu	CTT Leu	TCT Ser 250	CAC His	GCA Ala	GCA Ala	TGT Cys	829
GAA Glu 255	GCG Ala	CCA Pro	TTG Leu	GTT Val	CTT Leu 260	CCA Pro	CTG Leu	GGA Gly	GGG Gly	TTC Phe 265	ACT Thr	TAT Tyr	GGA Gly	GAG Glu	AAG Lys 270	877
TGC Cys	TTG Leu	TTT Phe	CTC Leu	GCT Ala 275	AAT Asn	GAT Asp	TGG Trp	CAT His	GCT Ala 280	GCC Ala	CTG Leu	GTT Val	CCT Pro	TTA Leu 285	CTT Leu	925
TTA Leu	GCG Ala	GCC Ala	AAG Lys 290	TAT Tyr	CGT Arg	CCT Pro	TAT Tyr	GGT Gly 295	GTT Val	TAC Tyr	AAG Lys	GAT Asp	GCT Ala 300	CGT Arg	AGT Ser	973
ATT Ile	GTC Val	GCA Ala 305	ATA Ile	CAC His	AAC Asn	ATT Ile	GCA Ala 310	CAT His	CAG Gln	GGA Gly	GTG Val	GAG Glu 315	CCT Pro	GCA Ala	GTA Val	1021
ACC Thr	TAC Tyr 320	AAT Asn	AAT Asn	TTG Leu	GGT Gly	TTG Leu 325	CCT Pro	CCA Pro	CAA Gln	TGG Trp	TAT Tyr 330	GGA Gly	GCA Ala	GTT Val	GAA Glu	1069
TGG Trp 335	ATA Ile	TTT Phe	CCC Pro	ACA Thr	TGG Trp 340	GCA Ala	AGG Arg	GCG Ala	CAT	GCG Ala 345	CTT Leu	GAC Asp	ACT Thr	GGT Gly	GAA Glu 350	1117
ACA Thr	GTG Val	AAC Asn	GTT Val	TTG Leu 355	AAA Lys	GGG Gly	GCA Ala	ATA Ile	GCA Ala 360	GTT Val	GCT Ala	GAT Asp	CGG Arg	ATA Ile 365	CTG Leu	1165
ACA Thr	GTT Val	AGC Ser	CAG Gln 370	Gly	TAC Tyr	TCA Ser	TGG Trp	GAA Glu 375	Ile	ACA Thr	ACT Thr	CCT Pro	GAA Glu 380	GGG Gly	GGA Gly	1213
TAT	GGG Gly	CTA Leu 385	His	GAG Glu	CTG Leu	TTG Leu	AGC Ser 390	AGT Ser	AGA Arg	CAG Gln	TCT Ser	GTT Val 395	CTT Leu	AAT Asn	GGA Gly	1261
ATT Ile	ACT Thr 400	Asn	GGA Gly	ATA	GAT Asp	GTT Val 405	Asn	GAT Asp	TGG Trp	AAC Asn	CCG Pro 410	Ser	ACA Thr	GAT Asp	GAG Glu	1309
CAT His 415	Ile	GCT	TCG Ser	CAT His	TAC Tyr 420	Ser	ATC	AAT Asn	GAC Asp	CTC Leu 425	Ser	GGA Gly	AAG Lys	GTT Val	CAG Gln 430	1357



TGC Cys	AAG Lys	ACT Thr	GAT Asp	CTG Leu 435	CAA Gln	AAG Lys	GAA Glu	CTG Leu	GGC Gly 440	CTT Leu	CCA Pro	ATT Ile	CGA Arg	CCT Pro 445	GAT Asp	1405
TGT Cys	CCT Pro	CTG Leu	ATT Ile 450	GGA Gly	TTT Phe	ATT Ile	GGA Gly	AGG Arg 455	CTG Leu	GAC Asp	TAC Tyr	CAG Gln	AAA Lys 460	GGT Gly	GTT Val	1453
GAC Asp	ATA Ile	ATC Ile 465	CTG Leu	TCA Ser	GCA Ala	ATT Ile	CCA Pro 470	GAA Glu	CTT Leu	ATG Met	CAG Gln	AAT Asn 475	GAT Asp	GTC Val	CAA Gln	1501
GTT Val	GTA Val 480	ATG Met	CTT Leu	GGA Gly	TCT Ser	GGT Gly 485	GAG Glu	AAA Lys	CAA Gln	TAT Tyr	GAA Glu 490	GAC Asp	TGG Trp	ATG Met	AGA Arg	1549
CAT His 495	ACA Thr	GAA Glu	AAT Asn	CTT Leu	TTT Phe 500	AAA Lys	GAC Asp	AAA Lys	TTT Phe	CGT Arg 505	GCT Ala	TGG Trp	GTT Val	GGA Gly	TTT Phe 510	1597
AAT Asn	GTT Val	CCA Pro	GTT Val	TCT Ser 515	CAT His	AGG Arg	ATA Ile	ACA Thr	GCA Ala 520	GGA Gly	TGC Cys	GAC Asp	ATA Ile	CTA Leu 525	TTG Leu	1645
ATG Met	CCC	TCA Ser	AGA Arg 530	TTC Phe	GAA Glu	CCG Pro	TGT Cys	GGC Gly 535	TTA Leu	AAC Asn	CAA Gln	TTG Leu	TAT Tyr 540	GCA Ala	ATG Met	1693
AGA Arg	TAT Tyr	GGC Gly 545	ACC Thr	ATA Ile	CCT Pro	ATT	GTT Val 550	His	AGC Ser	ACG Thr	GGG	GGC Gly 555	CTA Leu	AGA Arg	GAC Asp	1741
ACA Thr	GTG Val 560	Lys	GAT Asp	TTT Phe	AAT Asn	CCA Pro 565	Tyr	GCT Ala	CAA Gln	GAA Glu	GGA Gly 570	Ile	GGT	GAA Glu	GGT	1789
ACC Thr 575	Gly	TGG Trp	ACA Thr	Phe	Ser	Pro	Leu	ACG Thr	Ser	Glu	Lys	TTG Leu	CTT Leu	GAT Asp	ACA Thr 590	1837
CTG Leu	AAG Lys	CTC	GCA Ala	ATC Ile 595	Gly	ACT Thr	TAT	ACA Thr	GAA Glu 600	His	Lys	TCA Ser	TCT Ser	TGG Trp 605	GAG Glu	1885
GGA Gly	TTC Lev	ATO	AGG Arg 610	J Arg	GG1 Gly	ATO	GG#	AGG Arg 615	Asp	TAT	Ser	Tr	GAA Glu 620	l AST	GCA Ala	1933
GCC Ala	ATT	CAL Gli 62	а Туз	GA Glu	A CAJ	A GTT	r TTC L Phe 630	e Thi	TGG Tr	GCC Ala	TTT Phe	AT# = 116 639	e Ası	CCI Pro	CCA Pro	1981
		l Ar	a TGI	ATTT!	ATCA	AGA	AAGA'	rtg (	CAAAC	CGGG#	AT A	CATC	ATTAI	4		2030



### (2) ANGABEN ZU SEQ ID NO: 10:

- (i) SEQUENZKENNZEICHEN:
  - (A) LÄNGE: 641 Aminosäuren
  - (B) ART: Aminosāure
  - (D) TOPOLOGIE: linear
- (ii) ART DES MOLEKULS: Protein
- (xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 10:

Met Gly Ser Leu Gln Thr Pro Thr Asn Leu Ser Asn Lys Ser Cys Leu 5

Cys Val Ser Gly Arg Val Val Lys Gly Leu Arg Val Glu Arg Gln Val

- Gly Leu Gly Phe Ser Trp Leu Leu Lys Gly Arg Arg Asn Arg Lys Val
- Gln Ser Leu Cys Val Thr Ser Ser Val Ser Asp Gly Ser Ser Ile Ala 50
- Glu Asn Lys Asn Val Ser Glu Gly Leu Leu Gly Ala Glu Arg Asp
- Gly Ser Gly Ser Val Val Gly Phe Gln Leu Ile Pro His Ser Val Ala
- Gly Asp Ala Thr Met Val Glu Ser His Asp Ile Val Ala Asn Asp Arg 100
- Asp Asp Leu Ser Glu Asp Thr Glu Glu Met Glu Glu Thr Pro Ile Lys 120
- Leu Thr Phe Asn Ile Ile Phe Val Thr Ala Glu Ala Ala Pro Tyr Ser 130
- Lys Thr Gly Gly Leu Gly Asp Val Cys Gly Ser Leu Pro Met Ala Leu 155 150 145



Ala Ala Arg Gly His Arg Val Met Val Val Ser Pro Arg Tyr Leu Asn 170 165 Gly Gly Pro Ser Asp Glu Lys Tyr Ala Asn Ala Val Asp Leu Asp Val 185 Arg Ala Thr Val His Cys Phe Gly Asp Ala Gln Glu Val Ala Phe Tyr 200 His Glu Tyr Arg Ala Gly Val Asp Trp Val Phe Val Asp His Ser Ser 215 Tyr Cys Arg Pro Gly Thr Pro Tyr Gly Asp Ile Tyr Gly Ala Phe Gly 235 Asp Asn Gln Phe Arg Phe Thr Leu Leu Ser His Ala Ala Cys Glu Ala Pro Leu Val Leu Pro Leu Gly Gly Phe Thr Tyr Gly Glu Lys Cys Leu 265 Phe Leu Ala Asn Asp Trp His Ala Ala Leu Val Pro Leu Leu Ala 280 Ala Lys Tyr Arg Pro Tyr Gly Val Tyr Lys Asp Ala Arg Ser Ile Val Ala Ile His Asn Ile Ala His Gln Gly Val Glu Pro Ala Val Thr Tyr 305 Asn Asn Leu Gly Leu Pro Pro Gln Trp Tyr Gly Ala Val Glu Trp Ile Phe Pro Thr Trp Ala Arg Ala His Ala Leu Asp Thr Gly Glu Thr Val 340 Asn Val Leu Lys Gly Ala Ile Ala Val Ala Asp Arg Ile Leu Thr Val 360 Ser Gln Gly Tyr Ser Trp Glu Ile Thr Thr Pro Glu Gly Gly Tyr Gly Leu His Glu Leu Leu Ser Ser Arg Gln Ser Val Leu Asn Gly Ile Thr 385 Asn Gly Ile Asp Val Asn Asp Trp Asn Pro Ser Thr Asp Glu His Ile 410 Ala Ser His Tyr Ser Ile Asn Asp Leu Ser Gly Lys Val Gln Cys Lys 430 420 Thr Asp Leu Gln Lys Glu Leu Gly Leu Pro Ile Arg Pro Asp Cys Pro

440

Leu Ile Gly Phe Ile Gly Arg Leu Asp Tyr Gln Lys Gly Val Asp Ile
450 455 460

Ile Leu Ser Ala Ile Pro Glu Leu Met Gln Asn Asp Val Gln Val Val 465 470 475 480

Met Leu Gly Ser Gly Glu Lys Gln Tyr Glu Asp Trp Met Arg His Thr 485 490 495

Glu Asn Leu Phe Lys Asp Lys Phe Arg Ala Trp Val Gly Phe Asn Val 500 505 510

Pro Val Ser His Arg Ile Thr Ala Gly Cys Asp Ile Leu Leu Met Pro 515 520 525

Ser Arg Phe Glu Pro Cys Gly Leu Asn Gln Leu Tyr Ala Met Arg Tyr 530 535 540

Gly Thr Ile Pro Ile Val His Ser Thr Gly Gly Leu Arg Asp Thr Val 545 550 555 560

Lys Asp Phe Asn Pro Tyr Ala Gln Glu Gly Ile Gly Glu Gly Thr Gly
565 570 575

Trp Thr Phe Ser Pro Leu Thr Ser Glu Lys Leu Leu Asp Thr Leu Lys
580 585 590

Leu Ala Ile Gly Thr Tyr Thr Glu His Lys Ser Ser Trp Glu Gly Leu
595 600 605

Met Arg Arg Gly Met Gly Arg Asp Tyr Ser Trp Glu Asn Ala Ile 610 615 620

Gln Tyr Glu Gln Val Phe Thr Trp Ala Phe Ile Asp Pro Pro Tyr Val 625 630 635 640

Arg

#### (2) ANGABEN ZU SEQ ID NO: 11:

- (i) SEQUENZKENNZEICHEN:
  - (A) LÄNGE: 4168 Basenpaare
  - (B) ART: Nucleotid
  - (C) STRANGFORM: Einzelstrang
  - (D) TOPOLOGIE: linear
- (ii) ART DES MOLEKŪLS: cDNA zum RNA
- (vi) URSPRÜNLICHE HERKUNFT:
  - (A) ORGANISMUS: Solanum tuberosum
  - (B) STAMM: cv. Désirée
  - (F) GEWEBETYP: Blattgewebe



# (vii) UNMITTELBARE HERKUNFT:

(A) BIBLIOTHEK: cDNA-Bibliothek in Lambda ZAPII

## (ix) MERKMAL:

- (A) NAME/SCHLÜSSEL: CDS
- (B) LAGE:307..3897

# (xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 11:

,	, ,,,,															
TTTTT	TAAT	TA G	ATTT	TTAA	A AC	CCCA'	TTAA	AGC	AAAT.	ACG	TATA'	TAAT	TG C	AGCA	CAGAT	60
ACAGA	AGAG	GG A	GAGA	GAAA	G AT	agtg	TGTT	GAT	GAAG	GAG	AAGA	GAGA'	TA T	TTCA	CATGG	120
GATGI	rtct	AT T	TGAT	TCTG	T GG	TGAA	CAAG	AGT	TTTA	CAA	AGAA	CATT	CC T	TTTT	CTTTT	180
TTTCT	rtgg	TT C	TTGT	GTGG	G TC	AGCC	ATGG	ATG	TTCC	TTA	TCCA	CTGC	AT A	GACC	ATTGA	. 240
GTTGG	CACA	AG T	GTCT	CCAA	T GC	ATAA	ACCC	ACC	TCAA	GAT	CAAA	CCTT	TT C	TTGG	GTTTG	300
TCTCT	rc a M	TG G et G	AA C	CA C	AA G	TC Tal T	AT C	AG T	AC A	AT C	TT C eu L 10	TT C eu H	AT G	GA G	GA Sly	348
AGG I	ATG	GAA	ATG	GTT	ACT	GGG	GTT	TCA	TTT	CCA	TTT	TGT	GCA	AAT	CTC	396
Arg I	Met	Glu	Met	Val	Thr 20	Gly	Val	Ser	Pne	25	Pne	Cys	Ala	ASII	30	
TCG (	GGA	AGA	AGA	CGG	AGA	AAA	GTT	TCA	ACT	ACT	AGG	AGT	CAA	GGA	TCT	444
Ser (	Gly	Arg	Arg	Arg 35	Arg	Lys	Val	Ser	Thr 40	Thr	Arg	Ser	GIn	45	ser	
TCA	CCT	AAG	GGG	TTT	GTG	CCA	AGG	AAG	CCC	TCA	GGG	ATG	AGC	ACG	CAA	492
Ser	Pro	Lys	Gly 50	Phe	Val	Pro	Arg	Lys 55	Pro	Ser	Gly	Met	Ser 60	Thr	GIn	
AGA	AAG	GTT	CAG	AAG	AGC	AAT	GGT	GAT	AAA	GAA	AGT	CAA	AGT	ACT	TCA	540
Arg	Lys	Val 65	Gln	Lys	Ser	Asn	Gly 70	Asp	Lys	Glu	Ser	Gln 75	Ser	Thr	Ser	
ACA	ጥርጥ	888	GAA	тст	GAA	ATT	TCC	AAC	CAG	AAG	ACG	GTT	GAA	GCA	AGA	588
Thr	Ser	Lys	Glu	Ser	Glu	Ile 85	Ser	Asn	Gln	Lys	Thr 90	Val	Glu	Ala	Arg	
	80		AGT	<b>63.6</b>	0 h TT		አርጥ	מממ	ата	GTG	GTG	AGG	GAC	CAC	AAG	636
GTT	GAA	ACT	Ser	GAC	GAI	SAC	Th-	Tye	Val	Val	Val	Ara	Asp	His	Lys	
Val 95	Glu	Thr	Ser	Asp	100	ASP	1111	БуЗ	•	105			•		110	
													TCA	አጥአ	እርጥ	684
TTT	CTG	GAG	GAT	GAG	GAT	GAA	ATC	AAT	GGT	TUT	ACT	Tare	COT	TIA	AGT	
Phe	Leu	Glu	Asp	Glu 115		Glu	Ile	Asn	120	ser	THE	гåа	361	125		
									بتمامين	سمت ا	CAA	AGT	44D	GAA	ACT	732
ATG	TCA	CCI	GTT	CGT	GTA	TCA	TCT	CAA ~10	Dha	Val	Glu	Ser	Glu	Glu	ACT	
Met	Ser	Pro	Val 130	Arg	val	ser	261	135	FIIC	741			140			-

GGT	CCT	GAT	GAC	DAG	GAT	GCT	GTA	AAG	TTA	AAC	AAA	TCA	AAG	AGA	TCG	780
Gly	Gly	Asp 145	Asp	Lys	Asp	Ala	Val 150	Lys	Leu	Asn	Lys	Ser 155	Lys	Arg	Ser	
GAA Glu	GAG Glu 160	AGT Ser	GAT Asp	TTT Phe	CTA Leu	ATT Ile 165	GAT Asp	TCT Ser	GTA Val	ATA Ile	AGA Arg 170	GAA Glu	CAA Gln	AGT Ser	GGA Gly	828
TCT Ser 175	CAG Gln	GGG Gly	GAA Glu	ACT Thr	AAT Asn 180	GCC Ala	AGT Ser	AGC Ser	AAG Lys	GGA Gly 185	AGC Ser	CAT His	GCT Ala	GTG Val	GGT Gly 190	876
ACA Thr	AAA Lys	CTT Leu	TAT Tyr	GAG Glu 195	ATA Ile	TTG Leu	CAG Gln	GTG Val	GAT Asp 200	GTT Val	GAG Glu	CCA Pro	CAA Gln	CAA Gln 205	TTG Leu	924
AAA Lys	GAA Glu	AAT Asn	AAT Asn 210	GCT Ala	GGG Gly	AAT Asn	GTT Val	GAA Glu 215	TAC Tyr	AAA Lys	GGA Gly	CCT Pro	GTA Val 220	GCA Ala	AGT Ser	972
AAG Lys	CTA Leu	TTG Leu 225	GAA Glu	ATT Ile	ACT	AAG Lys	GCT Ala 230	AGT Ser	GAT Asp	GTG Val	GAA Glu	CAC His 235	ACT Thr	GAA Glu	AGC Ser	1020
AAT Asn	GAG Glu 240	ATT Ile	GAT Asp	GAC Asp	TTA Leu	GAC Asp 245	ACT Thr	AAT Asn	AGT Ser	TTC Phe	TTT Phe 250	AAA Lys	TCA Ser	GAT Asp	TTA Leu	1068
ATT Ile 255	GAA Glu	GAG Glu	GAT Asp	GAG Glu	CCA Pro 260	TTA Leu	GCT Ala	GCA Ala	GGA Gly	ACA Thr 265	GTG Val	GAG Glu	ACT Thr	GGA Gly	GAT Asp 270	1116
TCT Ser	TCT Ser	CTA Leu	AAC Asn	TTA Leu 275	Arg	TTG Leu	GAG Glu	ATG Met	GAA Glu 280	Ala	AAT Asn	CTA Leu	CGT	AGG Arg 285	CAG Gln	1164
GCT Ala	ATA Ile	Glu	Arg	Leu	GCC Ala	Glu	Glu	Asn	Leu	TTG Leu	CAA Gln	GGG Gly	ATC Ile 300	AGA Arg	TTA Leu	1212
TTT Phe	TGT Cys	TTT Phe 305	Pro	GAG Glu	GTT Val	GTA Val	AAA Lys 310	Pro	GAT Asp	GAA Glu	GAT Asp	GTC Val 315	Glu	ATA Ile	TTT	1260
CTT Leu	AAC Asn 320	Arg	GGT Gly	CTT	TCC Ser	ACT Thr	Leu	AAG Lys	AAT Asn	GAG	Ser 330	Asp	GTC Val	TTG Leu	ATT	1308
ATG Met 335	Gly	GCT Ala	TTI Phe	AAT AST	GAG Glu 340	Trp	CGC Arg	TAT	AGG Arg	TCT Ser 345	Phe	ACI Thr	ACA Thr	AGG Arg	CTA Leu 350	1356



ACT Thr	GAG Glu	ACT Thr	CAT His	CTC Leu 355	AAT Asn	GGA Gly	GAT Asp	TGG Trp	TGG Trp 360	TCT Ser	TGC Cys	AAG Lys	ATC Ile	CAT His 365	GTT Val	1404
CCC Pro	AAG Lys	GAA Glu	GCA Ala 370	TAC Tyr	AGG Arg	GCT Ala	GAT Asp	TTT Phe 375	GTG Val	TTT Phe	TTT Phe	AAT Asn	GGA Gly 380	CAA Gln	GAT Asp	1452
GTC Val	TAT Tyr	GAC Asp 385	AAC Asn	AAT Asn	GAT Asp	GGA Gly	AAT Asn 390	GAC Asp	TTC Phe	AGT Ser	ATA Ile	ACT Thr 395	GTG Val	AAA Lys	GGT Gly	1500
GGT Gly	ATG Met 400	CAA Gln	ATC Ile	ATT Ile	GAC Asp	TTT Phe 405	GAA Glu	AAT Asn	TTC Phe	TTG Leu	CTT Leu 410	GAG Glu	GAG Glu	AAA Lys	TGG Trp	1548
AGA Arg 415	GAA Glu	CAG Gln	GAG Glu	AAA Lys	CTT Leu 420	GCT Ala	AAA Lys	GAA Glu	CAA Gln	GCT Ala 425	GAA Glu	AGA Arg	GAA Glu	AGA Arg	CTA Leu 430	1596
Ala	Glu	Glu	Gln	Arg 435	Arg	Ile	Glu	Ala	Glu 440	Lys	Ala	GAA Glu	Ile	G1u 445	Ala	1644
GAC Asp	AGA Arg	GCA Ala	CAA Gln 450	GCA Ala	AAG Lys	GAA Glu	GAG Glu	GCT Ala 455	GCA Ala	AAG Lys	AAA Lys	AAG Lys	AAA Lys 460	GTA Val	TTG Leu	1692
CGA Arg	GAA Glu	TTG Leu 465	Met	GTA Val	AAA Lys	GCC Ala	ACG Thr 470	AAG Lys	ACT Thr	CGT	GAT Asp	ATC Ile 475	ACG Thr	TGG Trp	TAC Tyr	1740
ATA Ile	GAG Glu 480	CCA Pro	AGT Ser	GAA Glu	TTT Phe	AAA Lys 485	TGC Cys	GAG Glu	GAC Asp	AAG Lys	GTC Val 490	AGG Arg	TTA Leu	TAC Tyr	TAT	1788
AAC Asn 495	Lys	AGT Ser	TCA Ser	GGT Gly	CCT Pro 500	Leu	TCC Ser	CAT His	GCT Ala	AAG Lys 505	GAC Asp	TTG Leu	TGG Trp	ATC Ile	CAC His 510	1836
GGA Gly	GGA Gly	TAT	AAT Asn	AAT Asn 515	Trp	AAG Lys	GAT Asp	GGT	TTG Leu 520	Ser	ATT	GTC Val	AAA Lys	AAG Lys 525	CTT	1884
GTT Val	AAA Lys	TCT Ser	GAG Glu 530	Arg	ATA Ile	GAT Asp	GGT Gly	GAT Asp 535	Trp	TGG	TAT	ACA Thr	GAG Glu 540	Val	GTT Val	1932
ATT Ile	CCT Pro	GAT Asp 545	Gln	GCA Ala	CTT Leu	TTC Phe	Leu 550	Asp	TGG Trp	GTT Val	TT1	GCT Ala 555	Asp	GGT Gly	CCA Pro	1980
CCC	AAG Lys	His	GCC Ala	ATT	GCI Ala	TAT Tyr 565	Asp	AAC ASI	AAT Asn	CAC His	CGC Arg 570	g Glr	GAC ASP	TTC Phe	CAT His	2028

GCC Ala 575	ATT Ile	GTC Val	CCC Pro	AAC Asn	CAC His 580	ATT Ile	CCG Pro	GAG Glu	GAA Glu	TTA Leu 585	TAT Tyr	TGG Trp	GTT Val	GAG Glu	GAA Glu 590	2076
GAA Glu	CAT His	CAG Gln	ATC Ile	TTT Phe 595	AAG Lys	ACA Thr	CTT Leu	CAG Gln	GAG Glu 600	GAG Glu	AGA Arg	AGG Arg	CTT Leu	AGA Arg 605	GAA Glu	2124
GCG Ala	GCT Ala	ATG Met	CGT Arg 610	GCT Ala	AAG Lys	GTT Val	GAA Glu	AAA Lys 615	ACA Thr	GCA Ala	CTT Leu	CTG Leu	AAA Lys 620	ACT Thr	GAA Glu	2172
ACA Thr	AAG Lys	GAA Glu 625	AGA Arg	ACT Thr	ATG Met	AAA Lys	TCA Ser 630	TTT Phe	TTA Leu	CTG Leu	TCT Ser	CAG Gln 635	AAG Lys	CAT His	GTA Val	2220
GTA Val	TAT Tyr 640	ACT Thr	GAG Glu	CCT Pro	CTT Leu	GAT Asp 645	ATC Ile	CAA Gln	GCT Ala	GGA Gly	AGC Ser 650	AGC Ser	GTC Val	ACA Thr	GTT Val	2268
TAC Tyr 655	TAT Tyr	AAT Asn	CCC Pro	GCC Ala	AAT Asn 660	ACA Thr	GTA Val	CTT Leu	AAT Asn	GGT Gly 665	AAA Lys	CCT Pro	GAA Glu	ATT Ile	TGG Trp 670	2316
TTC Phe	AGA Arg	TGT Cys	TCA Ser	TTT Phe 675	AAT Asn	CGC Arg	TGG Trp	ACT Thr	CAC His 680	CGC Arg	CTG Leu	GGT Gly	CCA Pro	TTG Leu 685	CCA Pro	2364
CCT Pro	CAG Gln	AAA Lys	ATG Met 690	TCG Ser	CCT Pro	GCT Ala	GAA Glu	AAT Asn 695	GGC Gly	ACC Thr	CAT His	GTC Val	AGA Arg 700	GCA Ala	ACT Thr	2412
GTG Val	AAG Lys	GTT Val 705	Pro	TTG Leu	GAT Asp	GCA Ala	TAT Tyr 710	ATG Met	ATG Met	GAT Asp	TTT Phe	GTA Val 715	TTT Phe	TCC Ser	GAG Glu	2460
AGA Arg	GAA Glu 720	Asp	GGT	GGG Gly	ATT	TTT Phe 725	Asp	AAT Asn	AAG Lys	AGC Ser	GGA Gly 730	Met	GAC Asp	TAT	CAC His	2508
ATA Ile 735	Pro	GTG Val	TTT Phe	GGA Gly	GGA Gly 740	Val	GCT Ala	AAA Lys	GAA Glu	CCT Pro 745	Pro	ATG Met	CAT His	ATT	GTC Val 750	2556
CAT His	ATT	GCT Ala	GTC Val	GAA Glu 755	Met	GCA Ala	CCA Pro	ATT	GCA Ala 760	Lys	GTG Val	GGA Gly	GGC Gly	CTT Leu 765	GGT	2604
GAT Asr	GTI Val	GTI Val	Thr	Ser	CTI Lev	TCC Ser	CG1	GCT Ala 775	ı Val	CAA Gln	GAT Asp	TTA Lev	AAC Asn 780	His	AAT Asn	2652

_	
1	20
1	T'N
•	<i></i>

GTG Val	GAT Asp	ATT Ile 785	ATC Ile	TTA Leu	CCT Pro	AAG Lys	TAT Tyr 790	GAC Asp	TGT Cys	TTG Leu	AAG Lys	ATG Met 795	AAT Asn	AAT Asn	GTG Val	2700
Lys	Asp 800	Phe	Arg	Phe	His	Lys 805	Asn	Tyr	Phe	Trp	810	GGG Gly	IIII	GIU	110	2748
Lys 815	Val	Trp	Phe	Gly	Lys 820	Val	Glu	Gly	Leu	825	vaı	TAT Tyr	Pile	Dea	830	2796
Pro	Gln	Asn	Gly	Leu 835	Phe	Ser	Lys	Gly	Cys 840	Val	TYT	GGT Gly	Cys	845	ASII	2844
GAT Asp	GGT Gly	GAA Glu	CGA Arg 850	TTT Phe	GGT Gly	TTC Phe	TTC Phe	TGT Cys 855	CAC His	GCG Ala	GCT Ala	TTG Leu	GAG Glu 860	TTT Phe	CTT Leu	2892
CTG Leu	CAA Gln	GGT Gly 865	GGA Gly	TTT Phe	AGT Ser	CCG Pro	GAT Asp 870	ATC Ile	ATT Ile	CAT His	TGC Cys	CAT His 875	GAT Asp	TGG Trp	TCT Ser	2940
AGT Ser	GCT Ala 880	Pro	GTT Val	GCT Ala	TGG Trp	CTC Leu 885	TTT Phe	AAG Lys	GAA Glu	CAA Gln	TAT Tyr 890	ACA Thr	CAC His	TAT	GGT Gly	2988
CTA Leu 895	Ser	Lys	TCT Ser	CGT	ATA Ile 900	Val	TTC Phe	ACG Thr	ATA Ile	CAT His 905	Asn	CTT	GAA Glu	TTT Phe	GGG Gly 910	3036
GCA Ala	GAT Asp	CTC Lev	ATI	GGG Gly	Arg	GCA Ala	ATG Met	ACT Thr	AAC Asn 920	Ala	GAC Asp	: AAA Lys	GCT Ala	ACA Thr 925	ACA Thr	3084
GTT Val	TCA Ser	CC/	A ACT Thr 930	Tyr	TCA Ser	A CAG	GAG Glu	GTG Val 935	. Ser	GGA Gly	AAC Asn	CCT Pro	GTA Val 940	TIC	GCG Ala	3132
CCT	CAC Hi	CT Lev	u His	C AAC	TTO	CAT His	GG: Gly 950	y Ile	GTC Val	AAT AST	GGC Gly	3 ATT 7 Ile 955	: Waf	CC#	A GAT	3180
ATT	TGG Tr	p As	r cc	r TTI	A AA( LA LI	C GAT n Asi 96!	b Ly	G TTO	E ATT	CCC Pro	970	e Pro	TAC Tyr	Th:	TCA r Ser	3228
GAI Gli 97	ı As	C GT n Va	T GT l Va	T GA 1 Gl	A GG u Gl 98	y Ly:	A AC. s Th	A GC	A GCO	C AA( a Ly: 98:	s GI	A GC' u Ala	r TT(	G CA	G CGA n Arg 990	3276
		T GG u Gl	A CT	G AA u Ly 99	s Gl	G GC n Al	T GA a As	C CT p Le	T CC u Pr 10	o Le	G GT u Va	A GG 1 G1	A AT	e 11	C ACC e Thr 05	3324



CGC TTA ACT Arg Leu Thr	CAC CAG AAA His Gln Lys 1010	GGA ATC Gly Ile	CAC CTC His Leu 1015	ATT AAA Ile Lys	CAT GCT ATT His Ala Ile 1020	r TGG 3372
CGC ACC TTG Arg Thr Leu 102	GAA CGG AAC Glu Arg Asn S	GGA CAG Gly Gln 1030	Val Val	TTG CTT Leu Leu	GGT TCT GCT Gly Ser Ala 1035	CCT 3420 a Pro
GAT CCT AGG Asp Pro Arg 1040	GTA CAA AAC Val Gln Asn	GAT TTT Asp Phe 1045	GTT AAT Val Asn	TTG GCA Leu Ala 1050	Asn Gln Le	G CAC 3468 1 His
TCC AAA TAT Ser Lys Tyr 1055	AAT GAC CGC Asn Asp Arg 106	Ala Arg	CTC TGT Leu Cys	CTA ACA Leu Thr 1065	TAT GAC GAC Tyr Asp Glu	G CCA 3516 1 Pro 1070
CTT TCT CAC Leu Ser His	CTG ATA TAT Leu Ile Tyr 1075	GCT GGT Ala Gly	GCT GAT Ala Asp 1080	Phe Ile	CTA GTT CCT Leu Val Pro 108	Ser
ATA TTT GAG Ile Phe Glu	CCA TGT GGA Pro Cys Gly 1090	CTA ACA Leu Thr	CAA CTT Gln Leu 1095	ACC GCT Thr Ala	ATG AGA TAT Met Arg Tyt 1100	r GGT 3612 c Gly
TCA ATT CCA Ser Ile Pro 110	GTC GTG CGT Val Val Arg S	AAA ACT Lys Thr 1110	Gly Gly	CTT TAT Leu Tyr	GAT ACT GTA Asp Thr Val 1115	A TTT 3660 L Phe
GAT GTT GAC Asp Val Asp 1120	CAT GAC AAA His Asp Lys	GAG AGA Glu Arg 1125	GCA CAA Ala Gln	CAG TGT Gln Cys 1130	Gly Leu Gl	A CCA 3708
AAT GGA TTC Asn Gly Phe 1135	AGC TTT GAT Ser Phe Asp 114	Gly Ala	GAT GCT Asp Ala	GGC GGA Gly Gly 1145	GTT GAT TAY	r GCT 3756 r Ala 1150
CTG AAT AGA Leu Asn Arg	GCT CTC TCT Ala Leu Ser 1155	GCT TGG Ala Trp	TAC GAT Tyr Asp 116	Gly Arg	GAT TGG TTC Asp Trp Pho	e Asn
TCT TTA TGC Ser Leu Cys	AAG CAG GTC Lys Gln Val 1170	ATG GAA Met Glu	CAA GAT Gln Asp 1175	TGG TCT Trp Ser	TGG AAC CG. Trp Asn Ar 1180	A CCT 3852 g Pro
GCT CTT GAT Ala Leu Asp 118	TAT TTG GAG Tyr Leu Glu 5	CTT TAC Leu Tyr 119	His Ala	GCT AGA Ala Arg	AAG TTA GA Lys Leu Gl 1195	<b>A</b> 3897 u
	GTGAGATGCT A					
	CTGGACAGCT 1					
GAGATCAATA	GCAGACAGTC (	TCAGTTCA	T TTCATT	TTTT GTG	CAACATA TGA	AAGAGCT 4077

TAGCCTCTAA	TAATGTAGTC	ATTGATGATT	ATTTGTTTTG	GGAAGAAATG	AGAAATCAAA	4137
GGATGCAAAA	TACTCTGAAA	ААААААААА	A			4168

### (2) ANGABEN ZU SEQ ID NO: 12:

- (i) SEQUENZKENNZEICHEN:
  - (A) LÄNGE: 1197 Aminosāuren
  - (B) ART: Aminosāure
  - (D) TOPOLOGIE: linear
- (ii) ART DES MOLEKÜLS: Protein
- (xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 12:

Met Glu Pro Gln Val Tyr Gln Tyr Asn Leu Leu His Gly Gly Arg Met

1 10 15

Glu Met Val Thr Gly Val Ser Phe Pro Phe Cys Ala Asn Leu Ser Gly
20 25 30

Arg Arg Arg Lys Val Ser Thr Thr Arg Ser Gln Gly Ser Ser Pro

Lys Gly Phe Val Pro Arg Lys Pro Ser Gly Met Ser Thr Gln Arg Lys
50 55 60

Val Gln Lys Ser Asn Gly Asp Lys Glu Ser Gln Ser Thr Ser Thr Ser 65 70 75 80

Lys Glu Ser Glu Ile Ser Asn Gln Lys Thr Val Glu Ala Arg Val Glu

Thr Ser Asp Asp Thr Lys Val Val Val Arg Asp His Lys Phe Leu 100 105 110

Glu Asp Glu Asp Glu Ile Asn Gly Ser Thr Lys Ser Ile Ser Met Ser 115 120 125

Pro Val Arg Val Ser Ser Gln Phe Val Glu Ser Glu Glu Thr Gly Gly
130 135 140

Asp Asp Lys Asp Ala Val Lys Leu Asn Lys Ser Lys Arg Ser Glu Glu 145 150 155 160

Ser Asp Phe Leu Ile Asp Ser Val Ile Arg Glu Gln Ser Gly Ser Gln 165 170 175

Gly Glu Thr Asn Ala Ser Ser Lys Gly Ser His Ala Val Gly Thr Lys 180 185 190

Leu Tyr Glu Ile Leu Gln Val Asp Val Glu Pro Gln Gln Leu Lys Glu
195 200 205

Asn Asn Ala Gly Asn Val Glu Tyr Lys Gly Pro Val Ala Ser Lys Leu 215 Leu Glu Ile Thr Lys Ala Ser Asp Val Glu His Thr Glu Ser Asn Glu 235 230 225 Ile Asp Asp Leu Asp Thr Asn Ser Phe Phe Lys Ser Asp Leu Ile Glu 250 245 Glu Asp Glu Pro Leu Ala Ala Gly Thr Val Glu Thr Gly Asp Ser Ser 265 Leu Asn Leu Arg Leu Glu Met Glu Ala Asn Leu Arg Arg Gln Ala Ile 280 275 Glu Arg Leu Ala Glu Glu Asn Leu Leu Gln Gly Ile Arg Leu Phe Cys 295 Phe Pro Glu Val Val Lys Pro Asp Glu Asp Val Glu Ile Phe Leu Asn 305 Arg Gly Leu Ser Thr Leu Lys Asn Glu Ser Asp Val Leu Ile Met Gly 330 Ala Phe Asn Glu Trp Arg Tyr Arg Ser Phe Thr Thr Arg Leu Thr Glu 345 350 Thr His Leu Asn Gly Asp Trp Trp Ser Cys Lys Ile His Val Pro Lys 360 355 Glu Ala Tyr Arg Ala Asp Phe Val Phe Phe Asn Gly Gln Asp Val Tyr 380 375 Asp Asn Asp Gly Asn Asp Phe Ser Ile Thr Val Lys Gly Gly Met 390 385 Gln Ile Ile Asp Phe Glu Asn Phe Leu Leu Glu Glu Lys Trp Arg Glu 410 Gln Glu Lys Leu Ala Lys Glu Gln Ala Glu Arg Glu Arg Leu Ala Glu 425 Glu Gln Arg Arg Ile Glu Ala Glu Lys Ala Glu Ile Glu Ala Asp Arg 440 435 Ala Gln Ala Lys Glu Glu Ala Ala Lys Lys Lys Val Leu Arg Glu 455 Leu Met Val Lys Ala Thr Lys Thr Arg Asp Ile Thr Trp Tyr Ile Glu 470 Pro Ser Glu Phe Lys Cys Glu Asp Lys Val Arg Leu Tyr Tyr Asn Lys

490



Ser Ser Gly Pro Leu Ser His Ala Lys Asp Leu Trp Ile His Gly Gly 505 Tyr Asn Asn Trp Lys Asp Gly Leu Ser Ile Val Lys Lys Leu Val Lys 520 Ser Glu Arg Ile Asp Gly Asp Trp Trp Tyr Thr Glu Val Val Ile Pro 535 Asp Gln Ala Leu Phe Leu Asp Trp Val Phe Ala Asp Gly Pro Pro Lys 550 545 His Ala Ile Ala Tyr Asp Asn Asn His Arg Gln Asp Phe His Ala Ile 570 565 Val Pro Asn His Ile Pro Glu Glu Leu Tyr Trp Val Glu Glu His 585 Gln Ile Phe Lys Thr Leu Gln Glu Glu Arg Arg Leu Arg Glu Ala Ala 600 595 Met Arg Ala Lys Val Glu Lys Thr Ala Leu Leu Lys Thr Glu Thr Lys Glu Arg Thr Met Lys Ser Phe Leu Leu Ser Gln Lys His Val Val Tyr 635 625 Thr Glu Pro Leu Asp Ile Gln Ala Gly Ser Ser Val Thr Val Tyr 650 645 Asn Pro Ala Asn Thr Val Leu Asn Gly Lys Pro Glu Ile Trp Phe Arg Cys Ser Phe Asn Arg Trp Thr His Arg Leu Gly Pro Leu Pro Pro Gln 680 675 Lys Met Ser Pro Ala Glu Asn Gly Thr His Val Arg Ala Thr Val Lys Val Pro Leu Asp Ala Tyr Met Met Asp Phe Val Phe Ser Glu Arg Glu 705 Asp Gly Gly Ile Phe Asp Asn Lys Ser Gly Met Asp Tyr His Ile Pro 730 Val Phe Gly Gly Val Ala Lys Glu Pro Pro Met His Ile Val His Ile 745 Ala Val Glu Met Ala Pro Ile Ala Lys Val Gly Gly Leu Gly Asp Val 755 Val Thr Ser Leu Ser Arg Ala Val Gln Asp Leu Asn His Asn Val Asp

775

Ile Ile Leu Pro Lys Tyr Asp Cys Leu Lys Met Asn Asn Val Lys Asp 790 785 Phe Arg Phe His Lys Asn Tyr Phe Trp Gly Gly Thr Glu Ile Lys Val 810 805 Trp Phe Gly Lys Val Glu Gly Leu Ser Val Tyr Phe Leu Glu Pro Gln 825 Asn Gly Leu Phe Ser Lys Gly Cys Val Tyr Gly Cys Ser Asn Asp Gly Glu Arg Phe Gly Phe Phe Cys His Ala Ala Leu Glu Phe Leu Leu Gln Gly Gly Phe Ser Pro Asp Ile Ile His Cys His Asp Trp Ser Ser Ala 870 875 Pro Val Ala Trp Leu Phe Lys Glu Gln Tyr Thr His Tyr Gly Leu Ser 890 885 Lys Ser Arg Ile Val Phe Thr Ile His Asn Leu Glu Phe Gly Ala Asp 905 900 Leu Ile Gly Arg Ala Met Thr Asn Ala Asp Lys Ala Thr Thr Val Ser Pro Thr Tyr Ser Gln Glu Val Ser Gly Asn Pro Val Ile Ala Pro His 935 930 Leu His Lys Phe His Gly Ile Val Asn Gly Ile Asp Pro Asp Ile Trp 955 Asp Pro Leu Asn Asp Lys Phe Ile Pro Ile Pro Tyr Thr Ser Glu Asn Val Val Glu Gly Lys Thr Ala Ala Lys Glu Ala Leu Gln Arg Lys Leu 985 Gly Leu Lys Gln Ala Asp Leu Pro Leu Val Gly Ile Ile Thr Arg Leu 1000 Thr His Gln Lys Gly Ile His Leu Ile Lys His Ala Ile Trp Arg Thr 1015 1010 Leu Glu Arg Asn Gly Gln Val Val Leu Leu Gly Ser Ala Pro Asp Pro 1035 1030 Arg Val Gln Asn Asp Phe Val Asn Leu Ala Asn Gln Leu His Ser Lys

Tyr Asn Asp Arg Ala Arg Leu Cys Leu Thr Tyr Asp Glu Pro Leu Ser

1065

1070

1045

His Leu Ile Tyr Ala Gly Ala Asp Phe Ile Leu Val Pro Ser Ile Phe 1075 1080 1085

Glu Pro Cys Gly Leu Thr Gln Leu Thr Ala Met Arg Tyr Gly Ser Ile 1090 1095 1100

Pro Val Val Arg Lys Thr Gly Gly Leu Tyr Asp Thr Val Phe Asp Val

Asp His Asp Lys Glu Arg Ala Gln Gln Cys Gly Leu Glu Pro Asn Gly
1125 1130 1135

Phe Ser Phe Asp Gly Ala Asp Ala Gly Gly Val Asp Tyr Ala Leu Asn 1140 1145 1150

Arg Ala Leu Ser Ala Trp Tyr Asp Gly Arg Asp Trp Phe Asn Ser Leu 1155 1160 1165

Cys Lys Gln Val Met Glu Gln Asp Trp Ser Trp Asn Arg Pro Ala Leu 1170 1175 1180

Asp Tyr Leu Glu Leu Tyr His Ala Ala Arg Lys Leu Glu 1185 1190 1195

- (2) ANGABEN ZU SEQ ID NO: 13:
  - (i) SEQUENZKENNZEICHEN:
    - (A) LÄNGE: 12 Aminosäuren
    - (B) ART: Aminosaure
    - (C) STRANGFORM: Einzelstrang
    - (D) TOPOLOGIE: linear
  - (ii) ART DES MOLEKÜLS: Peptid
  - (xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 13:

Gly Thr Gly Gly Leu Arg Asp Thr Val Glu Asn Cys
1 5 10

- (2) ANGABEN ZU SEQ ID NO: 14:
  - (i) SEQUENZKENNZEICHEN:
    - (A) LÄNGE: 30 Basenpaare
    - (B) ART: Nucleotid
    - (C) STRANGFORM: Einzelstrang
    - (D) TOPOLOGIE: linear
  - (ii) ART DES MOLEKÜLS: Sonstige Nucleinsäure
    - (A) BESCHREIBUNG: /desc = "Oligonucleotid"

(xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 14: 30 ACAGGATCCT GTGCTATGCG GCGTGTGAAG (2) ANGABEN ZU SEQ ID NO: 15: (i) SEQUENZKENNZEICHEN: (A) LÄNGE: 32 Basenpaare (B) ART: Nucleotid (C) STRANGFORM: Einzelstrang (D) TOPOLOGIE: linear (ii) ART DES MOLEKŪLS: Sonstige Nucleinsäure (A) BESCHREIBUNG: /desc = "Oligonucleotid" (xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 15: 32 TTGGGATCCG CAATGCCCAC AGCATTTTTT TC (2) ANGABEN ZU SEQ ID NO: 16: (i) SEQUENZKENNZEICHEN: (A) LÄNGE: 12 Aminosäuren (B) ART: Aminosaure (C) STRANGFORM: Einzelstrang (D) TOPOLOGIE: linear (ii) ART DES MOLEKÜLS: Peptid (xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 16: Pro Trp Ser Lys Thr Gly Gly Leu Gly Asp Val Cys 5 (2) ANGABEN ZU SEQ ID NO: 17: (i) SEQUENZKENNZEICHEN: (A) LÂNGE: 13 Aminosauren (B) ART: Aminosaure (C) STRANGFORM: Einzelstrang (D) TOPOLOGIE: linear (ii) ART DES MOLEKÜLS: Peptid (xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 17:

Pro Ser Arg Phe Glu Pro Cys Gly Leu Asn Gln Leu Tyr 1 5 10

# ANGABEN ZU EINEM HINTERLEGTEN MIKROORGANISMUS

(Regel 13th PCT)

A. Die nachstehenden Angaben betreffen den Mikroorganismus, der in der Beschreibung genannt ist auf Seite 31/32. Zeile 33-37/1-3.						
B. I	KENNZEICHNUNG DER HINTERLEGUNG	Weitere Hinterlegungen sind auf einem zusätzlichen Blatt gekennzeichnet				
	der Hinterlegungsstelle					
		roorganismen und Zellkulturen GmbH				
Ansch	nrift der Hinterlegungsstelle (einschließlich Postleitzahl und Las Mascheroder Weg 1b	nd)				
	38124 Braunschweig DE					
Datun	n der Hinterlegung	Eingangsnummer				
	20. Oktober 1994	DSM 9505				
C.	C. WEITERE ANGABEN (falls nicht zutreffend, bitte frei lassen)  Die Angaben werden auf einem gesonderten Blatt fortgesetzt					
	Der Anmelder macht Gebrauch von	Regel 28(4) EPU.				
D.	BESTIMMUNGSSTAATEN, FÜR DIE ANGABEN GEMA (falls die Angaben nicht für alle Bestimmungsstaaten gelten)	ACHT WERDEN				
	EP					
E.	NACHREICHUNG VON ANGABEN (falls nicht zutreffend.	. bitte frei lassen)				
	Die nachstehenden Angaben werden später beim Internationalen Büro eingereicht (bitte Art der Angaben nennen. z. B. "Eingangsnummer der Hinterlegung")					
	Nur zur Verwendung im Anmeldeamt	Nur zur Verwendung im Internationalen Buro				
	Dieses Blatt ist eingegangen mit der internationalen Anmeldung	Dieses Blatt ist beim Internationalen Büro eingegangen am:				
Bevo	ollmächtigter Bediensteter	Bevollmächtigter Bediensteter				
. (	O. Gorge Down (parsts					

# <u>Patentansprüche</u>

- DNA-Molekül codierend ein Protein mit der biologischen Aktivität einer Stärkesynthase ausgewählt aus der Gruppe bestehend aus
  - (a) DNA-Molekülen, die ein Protein mit der unter Seq ID No. 8 angegebenen Aminosäuresequenz codieren;
  - (b) DNA-Molekülen, die die unter Seq ID No. 7 dargestellte Nucleotidsequenz umfassen;
  - (c) DNA-Molekülen, deren Nucleotidsequenz aufgrund der Degeneration des genetisches Codes von der Sequenz der unter (a) oder (b) genannten DNA-Moleküle abweicht; und
  - (d) DNA-Molekülen, die mit den unter (a), (b) oder (c) genannten DNA-Molekülen hybridisieren,

wobei die unter (a), (b), (c) oder (d) genannten DNA-Moleküle ein Protein mit der biologischen Aktivität einer Stärkesynthase der Isoform II (GBSSII) oder ein biologisch aktives Fragment eines solchen Proteins codieren; und

- (e) DNA-Molekülen, die ein Protein mit der unter Seq ID No. 10 dargestellten Aminosäuresequenz codieren;
- (f) DNA-Molekülen, die die unter Seq ID No. 9 dargestellte Nucleotidsequenz umfassen;
- (g) DNA-Molekülen, deren Nucleotidsequenz aufgrund der Degeneration des genetischen Codes von der Sequenz der unter (e) oder (f) genannten DNA-Moleküle abweicht; und
- (h) DNA-Molekülen, die mit den unter (e), (f) oder (g) genannten DNA-Molekülen hybridisieren, ausgenommen DNA-Moleküle aus Reis,

wobei die unter (e), (f), (g) oder (h) genannten DNA-Moleküle ein Protein mit der biologischen Aktivität einer löslichen Stärkesynthase der Isoform B (SSSB) oder ein biologisch aktives Fragment eines solchen Proteins codieren;

und

- (i) DNA-Molekülen, die ein Protein mit der unter Seq ID No. 12 dargestellten Aminosäuresequenz codieren;
- (k) DNA-Molekülen, die die unter Seq. ID No. 11 dargestellte Nucleotidsequenz umfassen;
- (1) DNA-Molekülen, deren Nucleotidsequenz aufgrund der Degeneration des genetischen Codes von der Sequenz der unter (i) oder (k) genannten DNA-Moleküle abweicht; und
- (m) DNA-Molekülen, die mit den unter (i), (k) oder (l) genannten DNA-Molekülen hybridisieren, wobei die unter (i), (k), (l) oder (m) genannten DNA-Moleküle ein Protein mit der biologischen Aktivität einer löslichen Stärkesynthase der Isoform A (SSSA) oder ein biologisch aktives Fragment eines solchen Proteins codieren.
- 2. DNA-Moleküle codierend ein Protein mit der biologischen Aktivität einer löslichen Stärkesynthase der Isoform A (SSSA) oder ein biologisches aktives Fragment davon, wobei das von dem DNA-Molekül codierte Protein von einem Antikörper erkannt wird, der gegen das Peptid

NH2-GTGGLRDTVENC-COOH (Seq ID No. 13)

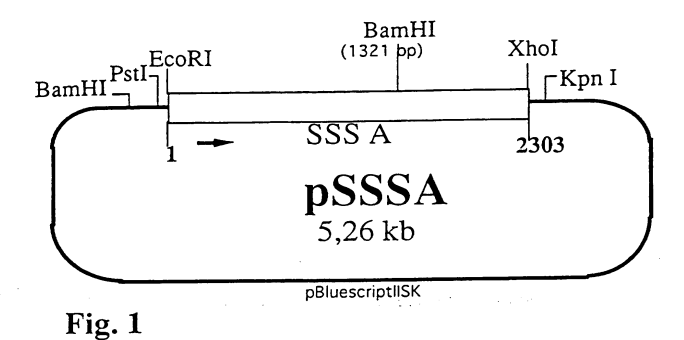
gerichtet ist.

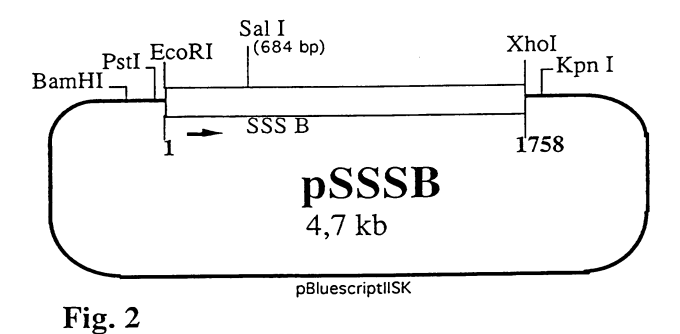
- 3. Vektor enthaltend ein DNA-Molekül nach Anspruch 1 oder 2.
- 4. Vektor nach Anspruch 3, wobei das DNA-Molekül in sense-Orientierung mit DNA-Elementen verknüpft ist, die die Transkription und Synthese einer translatierbaren RNA in pro- oder eukaryontischen Zellen gewährleisten.
- Wirtszellen enthaltend einen Vektor nach Anspruch 3 oder
   4.

: 3

- 6. Protein oder biologisch aktives Fragment davon codiert durch ein DNA-Molekül nach Anspruch 1 oder 2 oder einen Vektor nach Anspruch 3 oder 4.
- 7. Verfahren zur Herstellung eines Proteins nach Anspruch 6 oder eines biologisch aktiven Fragmentes davon, bei dem eine Wirtszelle nach Anspruch 5 unter Bedingungen kultiviert wird, die die Synthese des Proteins erlauben, und das Protein aus den kultivierten Zellen und/oder dem Kulturmedium isoliert wird.
- 8. Pflanzenzelle enthaltend ein DNA-Molekül nach Anspruch 1 oder 2 in Kombination mit einem heterologen Promotor.
- 9. Pflanze enthaltend Pflanzenzellen nach Anspruch 8.
- 10. Pflanze nach Anspruch 9, die eine Nutzpflanze ist.
- 11. Pflanze nach Anspruch 10, die eine stärkespeichernde Pflanze ist.
- 12. Pflanze nach Anspruch 11, die eine Kartoffelpflanze ist.
- 13. Vermehrungsmaterial einer Pflanze nach einem der Ansprüche 9 bis 12 enthaltend Pflanzenzellen nach Anspruch 8.
- 14. Stärke erhältlich aus einer Pflanze nach einem der Ansprüche 9 bis 12.
- 15. Transgene Pflanzenzelle, dadurch gekennzeichnet, daß in dieser Pflanzenzelle die Aktivität mindestens eines der Proteine nach Anspruch 6 verringert ist.
- 16. Pflanzenzelle nach Anspruch 15, wobei in dieser Zelle eine antisense-RNA zu Transkripten eines DNA-Moleküls nach Anspruch 1 oder 2 exprimiert wird.

- 17. Pflanze enthaltend Pflanzenzellen nach Anspruch 15 oder 16.
- 18. Pflanze nach Anspruch 17, die eine Nutzpflanze ist.
- 19. Pflanze nach Anspruch 18, die eine stärkespeichernde Pflanze ist.
- 20. Pflanze nach Anspruch 19, die eine Kartoffelpflanze ist.
- 21. Vermehrungsmaterial einer Pflanze nach einem der Ansprüche 17 bis 21, enthaltend Zellen nach Anspruch 15 oder 16.
- 22. Stärke erhältlich aus Pflanzen nach einem der Ansprüche 17 bis 21.





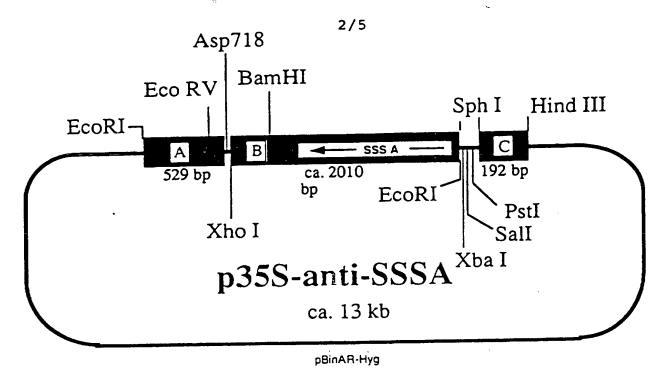


Fig. 3

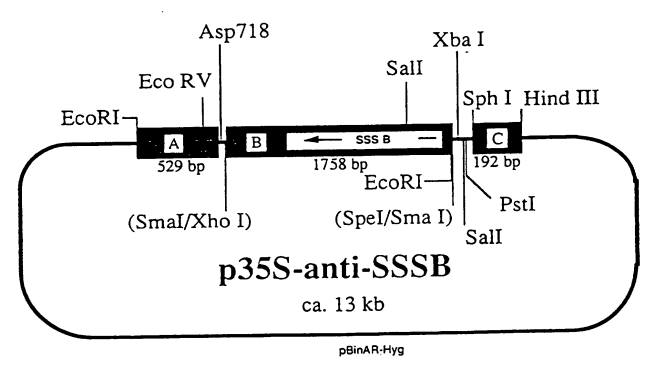


Fig 4

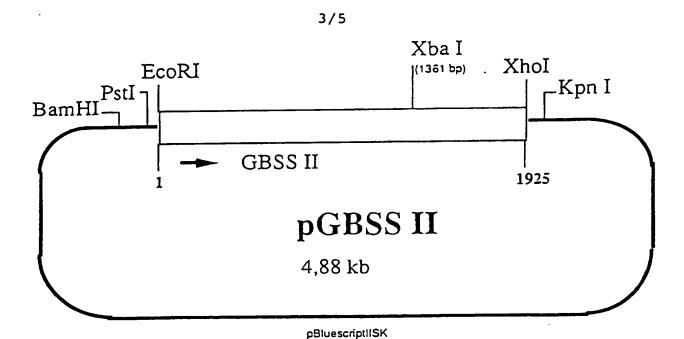


Fig. 5

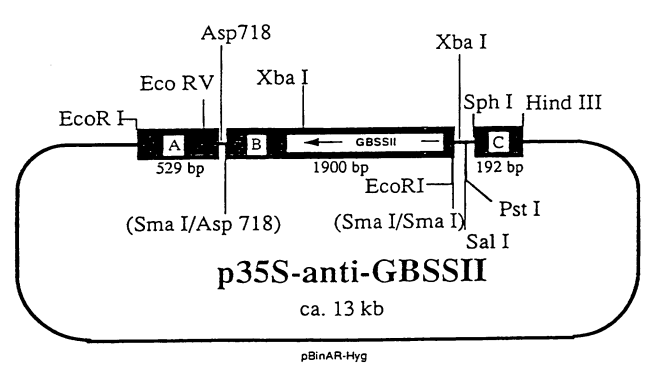
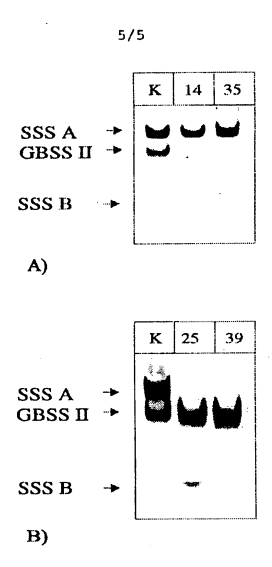


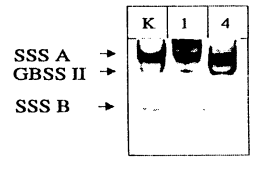
Fig. 6

4/5

a b c d e f g h i k l	PKQSRKAHRG PKQSRKPHRF PRHQQQARRG PKQQRSVQRG KKV.SATGNG PKMASRTETK SKEVANEAEN SAEANEETED DKTIFVASEQ DGGIFDNKSG	SRRCLSVVVS DRRCLSMVVR G.RFPSLVVC SRRFPSVVVY RPAAKIIC RPGCSATIVC FESGGEKPPP PVNIDEKPPP ESEIMDVKEQ MDYHIPVFGG	ATGS.GMNLV ATGSGGMNLV A.SA.GMNVV ATGA.GMNVV GHGMNLI GKGMNLI LAGTNVMNII LAGTNVMNII AQAKVTRSVV VAKEPPMHIV	HVCSEMFPLL FVGAEMAPWS FVGAEMAPWS FVGAEVGPWS FVGTEVGPWS LVSAECAPWS LVASECAPWS FVTGEASPYA HIAVEMAPIA	KTGGLADVIG KTGGLGDVLG KTGGLGDVLG KTGGLGDVLG KTGGLGDVLG KTGGLGDVAG KTGGLGDVAG KTGGLGDVAG KTGGLGDVAG KTGGLGDVAG KTGGLGDVCG KVGGLGDVVT (I)
a	SHRIMGGADV	ILVPSRFEPC	GLTQLYGSKY	GTLPLVRRTG	GLADTVSDCS
b	AHQMMAGADL	LAVTSRFEPC	GLIQLQGMRY	GTPCVCASTG	GLVDTIVEGK
С	AHQMMAGADV	LAVTSRFEPC	GLIQLQGMRY	GTPCACASTG	GLVDTIVEGK
d	AHHIMAGADV	LAVTSRFEPC	GLIQLQGMRY	GTPCACASTG	GLVDTIIEGK
е	AHLIMAGADV	LAVPSRFEPC	GLIQLQGMRY	GTPCACASTG	GLVDTVIEGK
f	AHMITAGADF	MLVPSRFEPC	GLIQLHAMRY	GTVPIVASTG	GLVDTVKEGY
g	AHMITAGADF	MLVPSRFEPC	GLIQLHAMRY	GTVPICASTG	GLVDTVKEGY
h	AHRITAGSDI	LLMPSRFEPC	GLNQLYAMSY	GTVPVVHGVG	GLRDTVQPFN
i	SHRITAGADI	LLMPSRFEAL	RLNQLYAMKY	GTIPVVHAVG	GLRDTVQPFD
k	SHRITAGCDI	LLMPSRFEPC	GLNQLYAMQY	GTVPVVHGTG	GLRDTVENFN
1	SHLIYAGADF	ILVPSIFEPC	GLTQLTAMRY	GSIPVVRKTG	GLYDTVFDVD
m	SHRITAGCDI		<u>GLNOLY</u> AMRY	GTIPIVH <u>STG</u>	<u>GLRDTVKD</u> FN
		(II)	)		(III)

Fig. 7





C)

Fig. 8

**5** .,

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER
1PC 6 C12N15/52 C12N15/82 A61K35/78 C07K14/415 According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC **B. FIELDS SEARCHED** Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols) C12N A61K C07K IPC 6 Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practical, search terms used) C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT Relevant to claim No. Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages Category ' 1-14,22 X THE PLANT JOURNAL, vol. 2, no. 2, 1992 pages 193-202, 'Characterization of cDNAs DRY, I. ET AL. encoding two isoforms of granule-bound starch synthase which show differential expression in developing storage organs of pea and potato.' cited in the application 15-21 Y see the whole document -/--Patent family members are listed in annex. Further documents are listed in the continuation of box C. X X Special categories of cited documents: "I" later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but ated to understand the principle or theory underlying the "A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance "X" document of paracular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an invention step when the document is taken alone "E" earlier document but published on or after the international filing date "L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified) 'Y' document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combacted with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled "O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or in the art. document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed "&" document member of the same patent family Date of mailing of the international search report Date of the actual completion of the international search 1 8. 04. q<sub>R</sub> 4 April 1996 Authorized officer Name and mailing address of the ISA European Patent Office, P.B. 5818 Patentiaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Td. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl. Hillenbrand, G Fax (+31-70) 340-3016

## IN PNATIONAL SEARCH REPORT

PCT/EP 95/04415

	PCI/	EP 95/04415		
(Continuation) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT				
ategory *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.		
(	PLANT PHYSIOL., no. 103, 1993 pages 565-573, BABA, T. ET AL. 'Identification, cDNA cloning, and gene expression of soluble	1-14,22		
Y	starch synthase in rice (Oryza sativa L.) immature seeds.' cited in the application see the whole document, in particular fig. 5	15-21		
Y	PLANT MOLECULAR BIOLOGY, no. 23, 1993 pages 947-962, SALEHUZZAMAN, S.N.I.M. ET AL. 'Isolation and characterization of a cDNA encoding granule-bound starch synthase in cassava (Manihot esculenta Crantz) and its antisense expression in potato.' see the whole document	15-21		
Υ	WO,A,94 09144 (ZENECA LIMITED) 28 April 1994 see the whole document	15-21		
		·		
		_		

1

#### INTERNAMINAL SEARCH REPORT

Information in patent family members

PCT/En. 95/04415

### INTERNATIONALE RECHERCHENBERICHT

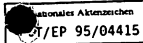
ales Aktenzeichen PCT/EP 95/04415

A. KLASSIFIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES IPK 6 C12N15/52 C12N15/82 A61 A61K35/78 C07K14/415 Nach der Internationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klassifikation und der IPK **B. RECHERCHIERTE GEBIETE** Recherchierter Mindestprüßtoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbole) C12N A61K C07K IPK 6 Recherchierte aber nicht zum Mindestprüfstoff gehorende Veröffentlichungen, soweit diese unter die recherchierten Gebiete fallen Während der internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (Name der Datenbank und evtl. verwendete Suchbegriffe) C. ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN Betr. Anspruch Nr. Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile 1-14,22 X THE PLANT JOURNAL, Bd. 2, Nr. 2, 1992 Seiten 193-202, 'Characterization of cDNAs DRY, I. ET AL. encoding two isoforms of granule-bound starch synthase which show differential expression in developing storage organs of pea and potato. in der Anmeldung erwähnt 15-21 \*insgesamt\* Siehe Anhang Patentfamilie X Weitere Veröffentlichungen und der Fortsetzung von Feld C zu X Spätere Veröffentlichung, die nach dem internationalen Anmeldedatum oder dem Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist und mit der Anmeldung meht kollidiert, sondern nur zum Verständnis des der Besondere Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen Veröffentlichung, die den allgemeinen Stand der Technik definiert, aber nicht als besonders bedeutsam anzusehen ist Erfindung zugrundehegenden Prinzips oder der ihr zugrundehegenden Theorie angegeben ist "E" älteres Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen Anmeldedatum veröffentlicht worden ist "X" Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann allem aufgrund dieser Veröffentlichung nicht als neu oder auf \*L.\* Veröffentlichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweifelhaft erscheinen zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer anderen im Recherchenbencht genannten Veröffentlichung belegt werden γγ-soll oder die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie erfindenscher Tätigkeit beruhend betrachtet werden Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann nicht als auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden, wenn die Veröffentlichung mit einer oder mehreren anderen Veröffentlichungen dieser Kategorie in Verbindung gebracht wird und diese Verbindung für einen Fachmann nahellegend ist eusgelührt) 'O' Veröffentlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung, eine Benutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht 'P' Veröffentlichung, die vor dem internationalen Ampeldedatum, aber nach "&" Veröffentlichung, die Mitglied derselben Patentfamilie ist dem beanspruchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist Absendedatum des internationalen Recherchenberichts Datum des Abschlusses der internationalen Recherche 1 8.04.96 4.April 1996 Bevollmächtigter Bediensteter Name und Postanschrift der Internationale Recherchenbehörde Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentiaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl,

Fax (+31-70) 340-3016

Hillenbrand, G

# INTERNATIONATE RECHERCHENBERICHT



		-	401/Er 3	3/04425
C.(Fortsetzu	ng) ALS	TLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN		Betr. Anspruch Nr.
Kategorie*	Bezeichnu	. Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht ko	mmenden i eie	Beu. Alaproen 111.
X	Nr. 1	PHYSIOL., 103, 1993 1 565-573,		1-14,22
	BABA, clonir starch immatu	T. ET AL. 'Identification, CDNA  ng, and gene expression of soluble  n synthase in rice (Oryza sativa L.)  ure seeds.'		
Y	in der	r Anmeldung erwähnt esamt, insbesondere Fig. 5*		15-21
Y	Nr.	MOLECULAR BIOLOGY, 23, 1993 n 947-962,		15-21
	SALEH and c granu (Mani	UZZAMAN, S.N.I.M. ET AL. 'Isolation haracterization of a cDNA encoding le-bound starch synthase in cassava hot esculenta Crantz) and its ense expression in potato.'		
Y	*insg	esamt* 94 09144 (ZENECA LIMITED) 28.April		15-21
	1994	esamt*		

### INTERNATIONALE ECHERCHENBERICHT Angaben zu Veröffentlichungen,

es Aktenzeichen PC172P 95/04415

Im Recherchenbericht	Datum der	Mitglied(er) der		Datum der
angeführtes Patentdokument	Veröffentlichung	Patentfamilie		Veröffentlichung
W0-A-9409144	28-04-94	AU-B- EP-A-	2696492 0664835	09-05-94 02-08-95